



DZP/ 310 /AK/21

Tychy, 27.07.2021r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

Dotyczy: modyfikacji oraz odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku oraz sprzętu wielorazowego użytku na potrzeby szpitala” (nr sprawy: 8/21/ZP/PN)

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

Pytanie nr 1:

Dotyczy : pakiet nr 72 pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji nr 2 i 4 i dopuszczeniu akcesoriów w pełni kompatybilnych z aparatem Airvo:

Poz. Nr 2

Kaniuła donosowa do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula), kaniuła wyposażona w miękkie wąsy tlenowe, których konstrukcja zapewnia swobodny przepływ gazów medycznych. Wygodne i dobrze tolerowane silikonowe wąsy tlenowe sprawiają, że pacjent jest bardziej podatny na terapię. Miękkie i anatomicznie ukształtowane wąsy tlenowe dopasowują się do każdego pacjenta zapewniając maksymalną wygodę. Kaniuła wyposażona w uniwersalną obrotową złączkę. Oznaczenie kaniul kolorami - szybka i łatwa identyfikacja rozmiaru. Kaniule posiadające rurki gładkościenne co zmniejsza ryzyka zagięcia rurki. Przepływ gazu w kaniulach jest praktycznie bezgłośny, co minimalizuje uciążliwość dla pacjenta. Kaniule wyposażone w dzielony (podwójny) pasek mocujący wokół głowy. Do kaniuli dołączony klips stabilizujący, zmniejszający ryzyko repozycji kaniuli. Wysokoprzepływową kaniułą nosową została opracowana dla szerokiego zakresu stężeń tlenu przy różnych prędkościach przepływu w optymalnych warunkach. Rozmiar S,M,L Uniwersalna kaniuła kompatybilna z układami oddechowymi aparatów do terapii HFNC dostępnych na rynku: (urządzenia zasilane tlenem poprzez mikser gazu, urządzenia zasilane tlenem poprzez przepływomierz) Rozstaw widełek 5 mm - rozmiar S, Rozstaw widełek 6 mm - rozmiar M; Rozstaw widełek 7 mm - rozmiar L

Poz. Nr 4

Łącznik tracheostomijny do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula), terapii wysokoprzepływowej, Uniwersalny łącznik kompatybilny z układami oddechowymi aparatów do terapii HFNC dostępnych na rynku (urządzenia zasilane tlenem poprzez mikser gazu, urządzenia zasilane tlenem poprzez przepływomierz

Odpowiedź:

1. Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takiej uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).
2. Zamawiający nie dopuszcza wskazanych akcesoriów.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 101 671 650 zł



Pytanie nr 2

Dotyczy : pakiet nr 13 pozycja 36-37

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foley'a wykonane z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 10Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 3

Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści trójdrożny cewniki Foley'a wykonane z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 22Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml
- Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Dotyczy: 8/21/ZP/PN, Pakiet nr 13, Pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a wykonane z 100% z silikonu dwudrożny, z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 12Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 5ml - 10ml
- cewnik 14Fr - 24Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 20ml - 30ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 4

Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a wykonane z 100% z silikonu dwudrożny, z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 12Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 5ml - 10ml
- cewnik 14Fr - 24Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 20ml - 30ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 5

Dotyczy: pakiet nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 33-34, 36-38 oraz 41 z Pakietu nr 13 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 6

Dotyczy: pakiet nr 180 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm i 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w

pochwecze w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przeptywów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 7

Dotyczy: pakiet nr 180 pozycja 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z Pakietu nr 180 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11!).

Pytanie nr 8

Dotyczy: pakiet nr 111 pozycja 1-2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 111 Test typu Amnioquick rzeczywiście wymaga tego samego w Pozycji nr 1 i Pozycji nr 2 [są identyczne].

Odpowiedź:

Zamawiający omyłkowo skopiował wiersz po raz drugi. Pakiet nr 111 posiada tylko jedną pozycję. W związku z powyższym zamawiający modyfikuje pakiet nr 111 i nadaje mu następujące brzmienie:

Pakiet nr 111 - Test typu Amnioquick								Oddział Ginekologiczno - Położniczy /Gwarantowana realizacja umowy 30%	
Lp.	Nazwa artykułu:	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent i nr katalogowy, nazwa produktu	Jeśli dotyczy - nazwa (opis) wyrobu dopuszczonego przez Zamawiającego na podstawie pytań / nr pytania
1	Test typu Amnioquick, prosty i szybki test przeznaczonym do wykrywania IGFBP-1 w wymazach z pochwy mający na celu wykrycie pęknięcia błon płodowych u kobiet ciężarnych.	szt.	350						

Pytanie nr 9

Dotyczy: pakiet nr 103 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 103 : poz. 1 : Kateter hsg / sis 5.5 fr, jednorazowy, sterylny, długość sondy 400 mm. Średnica 1,6 mm. Sonda dwukanałowa. Balon 1 ml, 10 mm uszczelniający ujście wewnętrzne kanału szyjki macicy. Kanał roboczy z zabezpieczeniem odpływu;

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 10

Dotyczy: pakiet nr 103 pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 103 poz. 2 : Kateter hsg / 7fr, jednorazowy, sterylny, długość sondy 400 mm. Średnica 1,6 mm. Sonda dwukanałowa. Balon 1 ml, 10 mm uszczelniający ujście wewnętrzne kanału szyjki macicy. Kanał roboczy z zabezpieczeniem odpływu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 11

Dotyczy: pakiet nr 93

Lp.4 - Prosimy o dopuszczenie kuwet o wym. 330x255x30 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 12

Dotyczy: pakiet nr 93

Lp.6 Prosimy o dopuszczenie imadła Mayo-Hegar w zakresie długości od 180 do 240 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 13

Dotyczy: pakiet nr 93

Lp.8 Prosimy o dopuszczenie kleszczyków od dł. 190 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment

Pytanie nr 14

Dotyczy: pakiet nr 93

Lp.10 Prosimy o dopuszczenie pęset w przedziale zakresie dł. 105 do 115 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment

Pytanie nr 15

Dotyczy: pakiet nr 93

Lp.13 Prosimy o dopuszczenie nożyczek do dł. 145 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment

Pytanie nr 16

Dotyczy: pakiet nr 93

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla Pakietu nr 93 do 21 dni roboczych od dnia otrzymania zamówienia.

Prośbę naszą uzasadniamy tym, że przedmiot zamówienia stanowi wysokiej jakości sprzęt medyczny, a także z sytuacją epidemiczną związaną z rozprzestrzenianiem się koronawirusa COVID 19 oraz wejściem w życie nowej Dyrektywy Unii Europejskiej MDR 745/2017 (Medical Device Regulation). Wymogi tej nowej dyrektywy powodują znaczne obostrzenia w procesach projektowania, wytwarzania, certyfikacji i dystrybucji instrumentów medycznych co nie pozostaje bez ogromnego wpływu na terminy dostaw wyrobów medycznych w całej Unii Europejskiej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Pytanie nr 17

Dotyczy: pakiet nr 81 pozycja 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, pozycjoner wym. 470 x 150 x 80 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18

Dotyczy: pakiet nr 81 pozycja 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, pozycjoner wym. 470 x 150 x 120 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów wskazanych w SWZ.

Pytanie nr 19

Dotyczy: pakiet nr 93, pozycja 5:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kuweta wym. 17,5 x 30 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści wskazanego asortymentu

Pytanie nr 20

Dotyczy: pakiet nr 93 pozycja 6:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, imadło nazwa własna Mayo Hegar dł. 180- 260 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 21

Dotyczy: pakiet nr 93 pozycja 8:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszczyki dł. 200 -280 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 22

Dotyczy: pakiet nr 93, pozycja 12:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszczyki nazwa własna Micro Mosquito, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 23

Dotyczy: pakiet nr 102 pozycja 1:

Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie w/w wykazu ale nie wymaga.

Pytanie nr 24

Dotyczy: pakiet nr 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego systemu bezigłowego :

Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 170ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz lateksu.

Odpowiedź:

Wykonawca pomylił pakiet, którego dotyczy pytanie. Prawdopodobnie pytanie dotyczy pakietu nr 52. Jeśli tak - Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 25

Dotyczy: pakiet nr 131 pozycja 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego filtra :

Płaski pediatryczny filtr o objętości wypełnienia 0,2 ml. Wytrzymałość na ciśnienie do 6 bar (87 PSI). Filtr do podawania lipidów z membraną 1,2 µm (barwne oznaczenie).Przezroczyste łączniki Luer – Lock zgodne z normą DIN. Przezroczysty cały system pozwalający na optyczną kontrolę przepływu. Pozytywnie naładowana membrana zatrzymuje toksyczne makrocząsteczki pochodzące z bakterii Gram-ujemnych. Odporne na alkohol i lipidy. Bez lateksu. Wolny od ftalanów (DEHP). Bez PVC. Przedłużki wykonane z poliuretanu 5 cm i 10 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany asortyment.

Pytanie nr 26

Dotyczy: pakiet nr 131 pozycja 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego filtra :

Płaski pediatryczny filtr o objętości wypełnienia 0,2 ml, do stosowania przez 96h. Odpowietrznik z membraną nylonową 0,2 µm. Przezroczyste łączniki Luer – Lock zgodne z normą DIN. Przezroczysty cały system pozwalający na

optyczną kontrolę przepływu. Pozytywnie naładowana membrana zatrzymuje toksyczne makrocząsteczki pochodzące z bakterii Gram-ujemnych. Odporne na alkohol i lipidy. Wytrzymałość na ciśnienie do 6 bar (87 PSI). Bez lateksu. Wolny od ftalanów (DEHP). Bez PVC. Przedłużki wykonane z poliuretanu 5 cm i 10 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany asortyment.

Pytanie nr 27

Dotyczy: pakiet nr 169

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do jejunostomii :

Silikonowy cewnik całkowicie kontrastujący w RTG o długości 60cm i średnicy 2,0x3,2mm. W skład zestawu wchodzi wprowadzacz typu desilete, igła Alena 10FR, igła punkcyjna 17G/98mm, końcówka uciskowa, dwa łączniki żeńsko-żeńskie

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego asortymentu.

Pytanie nr 28

Dotyczy: pakiet nr 172

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do ciągłych blokad nerwów obwodowych o poniższych parametrach :

Zestaw z cewnikiem do blokady nerwów obwodowych, przy użyciu elektrostymulatora, do ciągłego znieczulania nerwów umiejscowionych głęboko. W skład zestawu wchodzi : igła 18G/50mm, cewnik 20G/50cm, przewodnik typu wishbone, igła stymulująca typu Locoplex, cewnik Pebax, łącznik easy-lock, filtr antybakteryjny 0,22 μ , dodatkowa przedłużka 30 cm, strzykawka 10 ml, transparentny opatrunek Dermafilm 10 x 15cm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego asortymentu.

Pytanie nr 29

Dotyczy: pakiet nr 20

Prosimy o dopuszczenie zaferowania stazy jednorazowej bezlateksowej o wymiarach pojedynczego paska 470 mm x 25mm. Staza jest wyrobem pomocniczym, jej parametry użytkowe nie mają bezpośredniego znaczenia w przeprowadzanych procedurach medycznych. Dlatego w razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i funkcjonalnych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 30

Dotyczy: pakiet nr 22

Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnej przyrządu do pobierania płynów z butelek lub pojemników wielodawkowych, wyposażonego w filtr bakteryjny 0,2 μ m oraz filtr cząsteczkowy 5 μ m. Przyrząd z możliwością stosowania do 7 dni, z odpowietrznikiem, o długość 6cm, o objętości wypełnienia 0,30 \pm 0,05ml, sterylnej. W razie odmowy, prosimy o wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie tak jak opisany w SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów wskazanych w SWZ (samodomykający się zaworek !).

Pytanie nr 31

Dotyczy: pakiet nr 48 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie zaferowania zestawu do enemy z drenem o długości 120 cm zakończonym otworem centralnym i dodatkowo jednym otworem bocznym, w którym końcówka drenu pokryta jest substancją poślizgową ułatwiającą wprowadzenie. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Uważamy iż takie rozwiązanie, w miejsce twardej kanki, posiada lepsze walory użytkowe a co istotne, dla pacjenta jest atraumatyczne. W razie braku zgody prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie i prawnie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów wskazanych w SWZ

Pytanie nr 32**Dotyczy: pakiet nr 125**

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania opaski identyfikacyjnej dla dorosłych z paskiem do wpisywania danych (karteczką) o szerokości 15 mm, na której znajduje się nadruk (dane do wpisania): Nazwisko....., Łóżko, Płeć....., data.....Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. W razie braku zgody prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie i prawnie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu z uwagi na zmniejszoną czytelność opaski.

Pytanie nr 33**Dotyczy: pakiet nr 160 pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach: Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króćciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 1000 ml, 2000 ml, 3000ml, z datą ważności i numerem serii nadrukowanym fabrycznie na każdym wkładzie. Ochrona przeciwbryzgowa przed wcześniejszym zamknięciem filtra (oraz zabezpieczenie portu pacjenta przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową co 100 ml, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp. 121°C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaofiarowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, mocowniki), w przypadku wybrania naszej oferty. W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego asortymentu.

Pytanie nr 34**Dotyczy: pakiet nr 201**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 201 w poz. 1-3 wycenę naktuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt. :

- Poz. 1 – 300 op
- Poz. 2 – 3 op
- Poz. 3 – 3 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazane przeliczenie.

Pytanie nr 35**Dotyczy: pakiet nr 93**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 93 tolerancje długości narzędzi +/- 10 mm lub +/- 5 mm ?

Pytanie wynika z tego, iż nie wszyscy wykonawca i producenci posiadają dokładnie te same długości tych samych narzędzi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści tolerancję w granicy +/- 5 mm

Pytanie nr 36**Dotyczy: pakiet nr 93 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 93 poz. 6 Igotrzymacz Mayo Hegar o długości 200 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego rozmiaru jako jedynego. Oczekuje rozmiarów od 185 do 265mm.

Pytanie nr 37

Dotyczy: pakiet nr 93 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 93 poz. 8 Kleszczyki naczyniowe o nazwie własnej Overholt Geissendoerfer ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego asortymentu.

Pytanie nr 38

Dotyczy: pakiet nr 93 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 93 poz. 8 kleszczyki o długości 270 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego rozmiaru jako jedyne. Oczekuje rozmiarów od 185 do 275mm.

Pytanie nr 39

Dotyczy: pakiet nr 93 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie_93 poz. 8 kleszczyki o długości 210 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego rozmiaru jako jedyne. Oczekuje rozmiarów od 185 do 275mm.

Pytanie nr 40

Dotyczy: pakiet nr 93 poz. 9

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie 93 poz. 9 igły chirurgiczne sterylne ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Dotyczy: pakiet nr 93 poz. 9

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu nr 93 poz. 9 ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11**).

Pytanie nr 42

Dotyczy : pakiet nr 104

Czy Zamawiający dopuści próżnościąż połączony jednorazowego użytku, renomowanej firmy Clinical Innovations, posiadający odpowiednio wyprofilowany, ergonomiczny uchwyt, ze wskaźnikiem wartości wytworzonej próżni w postaci czytelnej podziałki oraz łatwo dostępny zawór zwalniający próżnię? Próżnościąż posiada atraumatyczne miseczki w kształcie grzyba o średnicy 50mm odpowiednie do zastosowania w przypadku każdego ułożenia płodu oraz cesarskiego cięcia lub elastyczne miękkie miseczki w kształcie dzwonu o średnicy 59mm do wyboru przez Zamawiającego. Elastyczne połączenie między pelotą, a uchwytem, z podziałką, ułatwia umieszczenie peloty we właściwym miejscu oraz bezproblemowe manewrowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego asortymentu.

Pytanie nr 43

Dotyczy: Pakiet nr 111

poz. 1

Czy zamawiający dopuści test ROM PLUS renomowanej firmy Clinical Innovations – test paskowy (immunochromatyczny), służący do wykrywania płynu owodniowego w pochwie?

Zestaw testowy zawiera: pasek testowy pakowany pojedynczo, wymazówkę, fiolkę z roztworem buforowym. Zasada działania testu oparta na wykrywalności obecności dwóch białek: alfa-fetoproteiny (AFP) oraz białka łożyskowego 12 (PP12) występujących w wysokich stężeniach w płynie owodniowym. Test oparty na wykrywalności AFP oraz PP12 charakteryzuje się wysoką czułością (99,5%) oraz niższym współczynnikiem fałszywych wyników negatywnych, w porównaniu do testów opartych na innych metodach wykrywania wód płodowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment.

Pytanie nr 44

Dotyczy: pakiet nr 111

poz. 2

Czy zamawiający dopuści test ROM PLUS renomowanej firmy Clinical Innovations – test paskowy (immunochromatyczny), służący do wykrywania płynu owodniowego w pochwie?

Zestaw testowy zawiera: pasek testowy pakowany pojedynczo, wymazówkę, fiolkę z roztworem buforowym. Zasada działania testu oparta na wykrywalności obecności dwóch białek: alfa-fetoproteiny (AFP) oraz białka łożyskowego 12 (PP12) występujących w wysokich stężeniach w płynie owodniowym. Test oparty na wykrywalności AFP oraz PP12 charakteryzuje się wysoką czułością (99,5%) oraz niższym współczynnikiem fałszywych wyników negatywnych, w porównaniu do testów opartych na innych metodach wykrywania wód płodowych.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikował pakiet nr 111. **Patrz: pytanie nr 8**

Pytanie nr 45

Dotyczy: wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2:

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto **reklamowanego przedmiotu umowy**, dotyczącego pakietu na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy**
- b) w wysokości 10% wynagrodzenia brutto **niezrealizowanej części umowy** w przypadku rozwiązania umowy bez wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź:

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 46

Dotyczy: wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Termin rozpatrzenia reklamacji pozostaje bez zmian – 3dni robocze.

Pytanie nr 47

Dotyczy: wzoru umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanymi w umowie adresami poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przysyłanie dokumentów księgowych j/w formie PDF (nie skan!) na adres :
ksiegowosc@szpitalmegrez.pl

Pytanie nr 48

Dotyczy: pakiet nr 135 pozycja 5

Zgodnie z najnowszymi wytycznymi WHO czy Zamawiający wymaga aby układ oddechowy był przystosowany do kangurowania noworodka przez matkę, ojca dziecka, poprzez odcinek wydechowy o długości 160 cm gwarantujący brak napięcia na układzie oddechowym oraz dodatkowych naprężeń wynikających z pozycjonowania dziecka na klatce piersiowej rodzica? Dodatkowo dłuższy układ oddechowy gwarantuje, iż minimalizujemy prawdopodobieństwo rozłączenia się generatora od układu oddechowego podczas podawania dziecka osobie kangurującej jak również braku dodatkowego i niepotrzebnego nacisku wywieranego przez stosowane maski lub końcówki donosowe zamontowane przy generatorze? Układ CPAP Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilżacza Fischer&Paykel model MR850 lub MR730. Odcinek wdechowy podgrzewany o długości 160 cm, średnica wew. 10 mm, długość całego odcinka 190 cm, posiadający spiralną zatopioną grzałkę w drenie na linii wdechowej z zabezpieczeniem przed przemieszczaniem, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilżacza wew. 22 mm, zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850 lub MR730), z

drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i dren pomiaru ciśnienia proxymalnego o długości 1,80 m z generatorem. Komplet zawiera uniwersalną komorę samonapełniająca z systemem antyprzelewowym zabezpieczającym przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Komora posiadająca wskaźnik poziomu wody. Posiadająca zintegrowany, nierozłączalny dren zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym. Komora gotowa do użycia natychmiast po wpięciu jej w butelkę z wodą do iniekcji. Pasująca do wszystkich nawilżaczy Fisher&Paykel z serii MR, oraz większości nawilżaczy innych firm dostępnych na rynku. Otwór wejścia 22 mm M (zewnętrzna średnica), otwór wyjścia 22 mm M (zewnętrzna średnica). Układ wraz z komorą , generatorem + 3 końcówki donosowe tworzą komplet.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu o parametrach pierwotnie wskazanych.

Pytanie nr 49

Dotyczy: pakiet nr 135 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu w komplecie z komorą nawilżacza i tym samym pozwoli na wykreślenie z formularza cenowego pozycji nr 3?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50

Dotyczy: pakiet nr 135 pozycja 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czapeczek noworodkowych do mocowania układu pacjenta w rozmiarach: od 000 – 9 (do wyboru w zależności od potrzeb Zamawiającego). Czapeczka wykonana z bawełny, rozmiar oznaczony kolorem, wyposażona w zapięcia typu rzep do mocowania węży generatora, kompatybilna z układem oddechowym z poz. 5

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z pur w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	310
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kaniule z pur TYLKO w rozmiarze:

17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64

Pytanie nr 52

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z fep:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	310
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 53

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bez samo domykającego się portu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 54

Dotyczy: pakiet nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neo z dodatkowym uchwytem wykonanej z pur?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 55

Dotyczy: pakiet nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neo z dodatkowym uchwytem wykonanej z fep?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 56

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bez badań klinicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 57

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 58

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli z polimerowym zatraskiem oraz z filtrem hydrofobowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 59

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli w rozmiarach:

Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min

18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 x 32	105 ml/min
20 G	1,1 x 32	61 ml/min
20 G	1,1 x 25	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 60

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 61

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie strzykawkę pakowanych po 80 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 62

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawkę ze skala 1u- 0,025ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 63

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawkę z rozszerzona skala 50/60?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 64

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 8-9

Czy Zamawiający może określić czy na pewno potrzebuje strzykawkę do pomp typu luer?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Pytanie nr 65

Dotyczy: pakiet nr 5 pozycja 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawkę ze skala nominalna 50ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 66

Dotyczy: pakiet nr 6 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawkę ze skala 1u- 0,025ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 67

Dotyczy: pakiet nr 7 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawkę ze skala nominalna 50ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 68

Dotyczy: pakiet nr 7 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek z tłokiem mlecznym?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów z SWZ.

Pytanie nr 69

Dotyczy: pakiet nr 7 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek z ścięciem pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 70

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 4-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 71

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu w op. folia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 72

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z komora kroplowa w części przezroczystej 55mm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 73

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z komora kroplowa w części przezroczystej 45mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 74

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu bez możliwości podwieszania drenu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 75

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 2, 3, 5, 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 76

Dotyczy: pakiet nr 23 pozycja 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie worków w kolorze żółtym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 77

Dotyczy: pakiet nr 23 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie worków w rozmiarze 21x30?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 78

Dotyczy: pakiet nr 23 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie worków w rozmiarze 16x23?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 79

Dotyczy: pakiet nr 108 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Jednorazowy system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczony do przeprowadzenia metodą in-out oraz out-in

Parametry:

1. System całkowicie jednorazowy, sterylny
2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniająca taśma:
 - Długość – 420 mm
 - Szerokość – 13 mm
 - Grubość – 0,51 mm
 - Gramatura – 90 g/m²
 - Rozmiar porów – 500-1000
 - Rozmiar włókna (średnica) – 0,14 mm
3. Taśma o brzegach ciętych laserowo oraz dodatkowo w powłoce ochronnej – minimalizujące tarcie i uszkodzenia tkanki w trakcie implantacji
4. System 2 jednorazowych igieł, wykonanych ze stali nierdzewnej, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i helikalnym wygięciem igieł o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią powrotną.
5. Taśma zawiera płytkę do właściwego jej pozycjonowania, z możliwością jej usunięcia
6. Dołączona prowadnica ze wskaźnikiem położenia (tzw. „motylek”) w celu ochrony cewki moczowej
7. Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięte, metodą out-in oraz in-out.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 80

Dotyczy: pakiet nr 108 pozycja 1

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 w osobnym pakiecie? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 I).

Pytanie nr 81

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 210cm, przy zachowaniu pozostałych wymogów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 82

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 3

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli pod pojęciem łącznik do obwodu oddechowego, prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli łącznik obrotowy do obwodu oddechowego.

Pytanie nr 83

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 5m lub 10m, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 84

Dotyczy: pakiet nr 161

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga łyżki w całości metalowej tj. posiadającej metalową stopkę do mocowania z rękojeścią, czy też stopka może być plastikowa.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje łyżki w całości metalowej do rękojeści w zielonym systemie zamka zgodnym z normą ISO 7376-3.

Pytanie nr 85

Dotyczy: pakiet nr 162 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ mikrobiologicznie czysty, przy spełnieniu pozostałych wymogów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 86

Dotyczy: pakiet nr 162 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sterylny zamknięty system do odsysania z rurki tracheotomijnej oraz intubacyjnej w rozmiarach Ch 12-16 z możliwością stosowania przez 72 godziny (przy możliwej wymianie samego cewnika co 24 h):

- sterylny - pakowany pojedynczo,
- atraumatyczna końcówka cewnika z otworem głównym i 2 otworami bocznymi,
- mocny rękaw zabezpieczający cewnik przed kontaminacją z zewnątrz,
- komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta,
- aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni
- obrotowy adapter umożliwiający bezpieczne podłączenie rurki,
- długość 36.5 cm - dla rurek tracheostomijnych i 60 cm dla rurek intubacyjnych,
- zasuwana zastawka oddzielająca cewnik od pacjenta,
- dedykowany port do irygacji i płukania,
- łącznik prosty z końcem schodkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 87

Dotyczy: pakiet nr 162 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o powierzchni filtracji >500cm² i czasie stosowania do 24h, przy spełnieniu pozostałych wymogów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 88

Dotyczy: pakiet nr 168 pozycja 1

Prosimy o wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu, obecna konstrukcja pakietu ogranicza możliwość złożenia oferty tylko do jednego wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowna informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 89

Dotyczy: pakiet nr 168 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści oddechowy o objętości oddechowej od 150ml, przestrzeni martwej 33ml, oporach 17mm H₂O przy 60l/min. i wadze 19g, przy spełnieniu pozostałych wymogów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 90

Dotyczy: pakiet nr 168 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści, w zamian jednorazowego urządzenia nadkrtaniowego, maskę krtaniową sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo, z delikatnym mankietem, rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta, z luźnym drenem do napełniania mankieta, z zabezpieczeniem przed wklinowaniem nagłośni, posiadającą znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, rozmiar maski, wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankieta umieszczony na rurce, z możliwością wprowadzenia przez maskę standardowej rurki intubacyjnej, kolorystycznie znakowany łącznik w zależności od rozmiaru maski, w rozmiarach: 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 91

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 3

Prosimy o wyłączenie wskazanej pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 92

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 8

Prosimy o dopuszczenie drenu o długości 500cm oraz 800cm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 93

Dotyczy: pakiet nr 29 pozycja 7

Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji równoważnej elektrody o średnicy 50mm przy pozostałych parametrach bez zmian. 5mm różnicy w rozmiarze nie powinno stanowić żadnej różnicy dla Zamawiającego w użytkowaniu elektrody.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 94

Dotyczy: pakiet nr 29 pozycja 3, 5, 6, 7

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania a'50 szt. (**proszę o zaznaczenie tego faktu w kolumnie J i wskazanie tam właściwego przeliczenia**)

Wszelkie kwoty wprowadzone do formularza należy podać w zaokrągleniu do pełnych groszy (do dwóch miejsc po przecinku), zgodnie z zasadą określoną w § 5 ust. 6 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28.11.2008 roku, w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur (...) (Dz. U. nr 212 poz. 1337) – „końcówki poniżej 0,5gr. pomija się, a końcówki 0,5gr.i wyższe, zaokrągla się do 1 gr.” W związku z czym Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ceny z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

Pytanie nr 95

Dotyczy: pakiet nr 47 pozycja 1

Czy powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego producenta Mitsubishi czy też dopuszcza zaoferowanie papieru kompatybilnego?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego.

Pytanie nr 96

Dotyczy: pakiet nr 47 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie papieru o rozmiarze 110mm x 35 gdyż taki jest faktyczny rozmiar papieru do aparatu Farrum E600/E300/E330

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 97

Dotyczy: projekt umowy §4 ust. 5

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z projektu umowy zapisów umownych typu: " Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych w poszczególnych pozycjach formularza asortymentowo – cenowego przy zaznaczeniu, iż nie może być przekroczona kwota brutto należnego Wykonawcy wynagrodzenia za dany pakiet. ". Proponowany zapis umowny jest jawnym obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź:

Pomijając nieaktualne przepisy wskazane w pytaniu - Zamawiający nie dokona proponowanej zmiany.

Pytanie nr 98

Dotyczy: projekt umowy §4 ust. 6

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Odpowiedź:

Zamawiający bardzo wyraźnie określił wskazane w pytaniu wartości. Znajdują się ona przy każdym pakiecie w formularzu asortymentowo – cenowym!

Pytanie nr 99

Dotyczy: wzoru umowy - §4 ust. 10

Zwracamy się z prośbą o podanie ilości miejsc dostaw dla pakietów 29,46,47.

Odpowiedź:

Magazyn Szpitala, piętro:-1

Pytanie nr 100

Dotyczy: wzoru umowy - §5 ust. 3, 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego

Odpowiedź:

Termin rozpatrzenia reklamacji pozostaje bez zmian – 3 dni robocze.

Pytanie nr 101

Dotyczy: wzoru umowy - §6 ust. 2, 3

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej

umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6 ust. 2.3) projektu umowy zamiast zwrotu „wynagrodzenia netto określonego w paragrafie 3 ust.1” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”
Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź:

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 102

Dotyczy: pakiet nr 53 pozycja 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 53 pozycji 1 oczekuje zestawów kompatybilnych i wyspecyfikowanych w instrukcji obsługi pompy Flocare Infinity, które gwarantują podaż diety według zaprogramowanej szybkości przepływu? Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada pompy AMICA.

Pytanie nr 103

Dotyczy: pakiet nr 62 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści nóż Crescent 2,5 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 104

Dotyczy: pakiet nr 70 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści pierścień w rozmiarze 6,3mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105

Dotyczy: pakiet nr 8 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłucia lędźwiowego z prowadnicą? Czy Zamawiający dopuści w pakiecie również igły typu Pencil Point?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igłę z prowadnicą, nie dopuszcza natomiast igły typu Pencil Point.

Pytanie nr 106

Dotyczy: pakiet nr 3

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 3 pozycji nr 1 lub 1 i 3 i utworzy z nich oddzielny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 107

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycji 1 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły bez systemu kapilar, natychmiastowe potwierdzenie prawidłowego wklucia w komorze kontrolnej, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wklucia, zamiast zastawki bezzwrotnej, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej), kaniule posiadają badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,0) – dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 108

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 3

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści koreczki typu Combi pakowane w opakowanie typu folia plus papier klasy medycznej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 109

Dotyczy: pakiet nr 108

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 108: taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet z dostępu przezzasłonowego i nadłonowego, sterylną, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, w osłonce polietylenowej, na środku znajdują się znaczniki ułatwiająco pozycjonowanie podczas zabiegu, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości 0,33 mm, grubości nici 0,08 mm, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 110

Dotyczy: pakiet nr 108 pozycja 1

Czy ze względu na niejednorodny charakter asortymentu Zamawiający wydzielił poz. 1 i utworzył osobny pakiet? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 111

Dotyczy: pakiet nr 108

Czy ze względu na niejednorodny charakter asortymentu Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na pozycje, pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 112

Dotyczy: pakiet nr 49 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza worek jak w opisie, rozmiar docięcia 15-43 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych warunków zawartych w opisie (SWZ).

Pytanie nr 113

Dotyczy: pakiet nr 49 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuszcza worek urostomijny, z przylepcem, jednoczęściowy, zamykany korkiem, przylepiec dwuwarstwowy – działający ochronnie na skórę, zabezpieczający przed wyciekami, system zapobiegający przeciekaniu, docięcie 10-76 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114

Dotyczy: pakiet nr 49 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuszcza worek urostomijny dwuczęściowy, zamykany korkiem, system zapobiegający przeciekaniu, przezroczysty lub cielisty, zapięcie z płytką w systemie na kliknięcie, rozmiary 40, 50, 60

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 115

Dotyczy: pakiet nr 50 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza worek zgodny z opisem, docięcie 10-76 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116

Dotyczy: pakiet nr 50 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuszcza spray do łagodnego i szybkiego usuwania przylepca ze skóry oraz resztek pasty stomijnej, oparty na silikonie, bez alkoholu, szybko wysycha umożliwiając kolejną aplikację, 50 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117

Czy zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zna wielkości opakowań handlowych Wykonawcy, nie może zatem odnieść się do pytania.

Pytanie nr 118

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno, nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Mamy możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego).

Odpowiedź:

Jest możliwość wysyłania odrębnie faktury. Można wysłać drogą elektroniczną (PDF) na mail:

ksiegowosc@szpitalmegrez.pl bądź pocztą tradycyjną.

Pytanie nr 119

Dotyczy: pakiet nr 70 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści również dekalinę pakowaną w fiolkach 5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 120

Dotyczy: pakiet nr 70 pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 2 z pakietu nr 70 co pozwoli większej ilości wykonawców na udział w niniejszym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 121

Dotyczy: pakiet nr 177 pozycja 2

Ad 2. Czy Zamawiający dopuści worek silikonowy do resuscytacji noworodków z rezerwuarem tlenu oraz maskami silikonowymi nr maski 0; 1; 2,, worek 220 ml z rezerwuarem tlenu 1500 ml

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 122

Dotyczy: pakiet nr 177 pozycja 3

Ad 3. Czy Zamawiający dopuści rezerwuar powietrza (worek) do resuscytatora, noworodkowy, z możliwością wielokrotnej sterylizacji i złączem do podłączenia tlenu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 123

Dotyczy: pakiet nr 177 pozycja 4

Ad 4. Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny silikonowy do resuscytacji dla dorosłych z rezerwuarem tlenu oraz silikonową maską, sterylizowany w autoklawie w temp. 134 stopni, zaworem bezpieczeństwa, zastawka z minimalnymi oporami, maski wyprofilowanej w okolicy nosowej, dobrze przylegającej, delikatny mankiet maski?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 124

Dotyczy: pakiet nr 177 pozycja 9

Ad 9. Czy Zamawiający dopuści zestaw laryngoskopowy – kompletny zestaw z łyżkami Mac Coy nr 3 lub 4 z światłowodami, światło standardowe 3,5V, etui z skóry, rękojeść krótka 32cm z miejscem na baterie

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 125

Dotyczy: pakiet nr 201 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze igłowe, aktywowane poprzez dociśnięcie do opuszka palca, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 126

Dotyczy: pakiet nr 201 pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze aktywowane poprzez dociśnięcie do opuszka palca, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 127

Dotyczy: pakiet nr 201 pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy pakowanych a'200 sztuk z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający opuszcza wskazane przeliczenie.

Pytanie nr 128**Dotyczy: pakiet nr 201 pozycja 1-3**

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych za zwłokę w realizacji dostawy czy rozpatrzenia reklamacji do poziomy 1% wartości netto niedostarczonych towarów w terminie za każdy dzień. Obecne zapisy są rażąco wygórowane.

Odpowiedź:

Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 129**Dotyczy: pakiet nr 111**

Czy w pakiecie nr 111 nie zaistniała pomyłka zamawiający wpisał 2 razy ten sam produkt w 2 pozycjach?

Odpowiedź:

Zamawiający omyłkowo skopiował wiersz po raz drugi. Pakiet nr 111 posiada tylko jedną pozycję.

W związku z powyższym zamawiający modyfikuje pakiet nr 111 i nadaje mu następujące brzmienie (pyt. nr 8):

Pakiet nr 111 - Test typu Amnioquick							Oddział Ginekologiczno - Położniczy / Gwarantowana realizacja umowy 30%		
Lp.	Nazwa artykułu	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent i nr katalogowy, nazwa produktu	Jeśli dotyczy - nazwa (opis) wyrobu dopuszczonego przez Zamawiającego na podstawie patent / nr sygnali
1	Test typu Amnioquick, prosty i szybki test przeznaczony do wykrywania IGFBP-1 w wymazach z pochwy mający na celu wykrycie pełnienia białek płodowych u kobiet ciężarnych.	szk.	350						

Pytanie nr 130**Dotyczy: pakiet nr 10**

Czy Zamawiający wymaga aby igły sprawowały funkcję automaty czy półautomatu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

Pytanie nr 131**Dotyczy: pakiet nr 10 pozycja 1**

Poz. nr 1 Czy zamawiający ma na myśli 14G?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 132**Dotyczy: pakiet nr 36 pozycja 2**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 133**Dotyczy: pakiet nr 123 pozycja 2**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika dla dzieci i niemowląt o wadze od 3 do 20 kg ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 134**Dotyczy: pakiet nr 130 pozycja 4-8**

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 130, wydzieli pozycje 4,5,6,7,8 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 135

Dotyczy: pakiet nr 130 pozycja 4

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 136

Dotyczy: pakiet nr 130 pozycja 5

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 137

Dotyczy: pakiet nr 130 pozycja 6

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 138

Dotyczy: pakiet nr 130 pozycja 8

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 139

Dotyczy: pakiet nr 139 pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 140

Dotyczy: pakiet nr 139 pozycja 5

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 141

Dotyczy: pakiet nr 139 pozycja 1, 5

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 139, wydzieli pozycje 1,5 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 142

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 9-13

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 164, wydzieli pozycje 9,10,11,12,13 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 143

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 2

Czy zamawiający pozwoli na zaproponowanie kabla o długości 2,4 metra ?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 144

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 3

Czy zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu rozmiar 25-35 cm bez czerwonej zatyczki na przewodach? Reszta bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 145

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 4

Czy zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu rozmiar 33-47 cm bez czerwonej zatyczki na przewodach? Reszta bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 146

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 8

Czy zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika bez ref produktu na wtyczce ? Prosimy o informacje dla kogo ma być przeznaczony czujnik.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu. Czujnik przeznaczony ma być dla osób dorosłych.

Pytanie nr 147

Dotyczy: pakiet nr 181 pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający w opisie wskazał rodzaj kardiomonitora.

Pytanie nr 148

Dotyczy: pakiet nr 184 pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 149

Dotyczy: pakiet nr 185 pozycja 1

Czy zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów o rozmiarze M-25-35 cm, L - 33-47 cm ? Reszta bez zmian

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 150**Dotyczy: pakiet nr 186 pozycja 3**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 151**Dotyczy: pakiet nr 186 pozycja 3**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie dokładnego modelu Kardiomonitora STAR 8000..

Odpowiedź

Kardiomonitor STAR 8000; STAR 8000E

Pytanie nr 152**Dotyczy: pakiet nr 186 pozycja 5**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 153**Dotyczy: pakiet nr 186 pozycja 6**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 154**Dotyczy: pakiet nr 187 pozycja 2**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 155**Dotyczy: pakiet nr 190 pozycja 1**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika oraz długości.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 156**Dotyczy: pakiet nr 190 pozycja 6**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego przewodu.

Odpowiedź

Zamawiający wskazał rodzaj kardiomonitora. Ze względu na zachowanie zasad uczciwej konkurencji nie wskaże numerów katalogowych.

Pytanie nr 157

Dotyczy: pakiet nr 190 pozycja 5

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów o rozmiarze 25-35 cm i 33-47 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 158

Dotyczy: pakiet nr 54 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści Uchwyt do elektrody 4mm do aparatu EMED o długości kabla 5m wielorazowego użytku nadający się do sterylizacji ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment

Pytanie nr 159

Dotyczy: pakiet nr 90

Czy Zamawiający dopuści Sterylna osłona na uchwyt lampy operacyjnej o średnicy zewnętrznej kołnierza 11,8,cm i głębokości min. 140 mm. Kołnierz z nacięciami dla lepszego trzymania na uchwycie. Osłony są uniwersalne do wszystkich standardowych lamp operacyjnych o średnicach uchwytów 20 do 40mm. Pakowana pojedynczo w opakowanie folia papier i dodatkowo wewnątrz worek foliowy ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 160

Dotyczy: pakiet nr 62 pozycja 1

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy:

Noże okulistyczne, jednorazowe rozmiar od 1,2 mm typu Sideport knives, MVR Design

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment

Pytanie nr 161

Dotyczy: pakiet nr 62 pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga do dostawy noże proste czy zagięte.

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy noże 2,0mm

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje noży prostych. Nie dopuszcza noży 2.0 mm.

Pytanie nr 162

Dotyczy: pakiet nr 64 pozycja 1

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy:

Olej silikonowy, 100% polydimethylsiloxan; ultra oczyszczony i sterylny, dostępny w jednorazowych, szklanych strzykawkach o pojemności 10 ml

Właściwości fizyczne (przy 25 °C): lepkość [mPas] 900 – 1200; gęstość [g/cm³]: 0,97

Wskaźnik refrakcji (w temp. 20 °C): 1,4040; Elastyczność (Je0) [mPas] 2 x10exp(-5);

Składniki lotne (200°C, 24 h) [%] =< 0,2; rezystancja (Ohm, w temp. 23 °C): 2 x 10exp14

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment

Pytanie nr 163

Dotyczy: pakiet nr 65 pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga do dostawy do dostawy: Opaska silikonowa owalna 3x5mm, Style 506

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment pod warunkiem spełniania pozostałych warunków zawartych w SWZ.

Pytanie nr 164

Dotyczy: pakiet nr 64 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy:

Nietoksyczny barwnik do wybarwiania błony granicznej wewnętrznej ILM (kolor niebieski): 0,125 mg Brilliant Blue G (trifenylometan, stężenie 0,25 g/l) oraz do wybarwiania błon nasiatkówkowych ERM i ciała szklстого (kolor

fioletowy): 0,65 mg Bromphenol Blue (stężenie 1,3 g/l); Gęstość 1,03 g/cm³; ampułkostrzykawka a 0,5 ml w łącznej ilości jak dla poz. 1 plus 2

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 165

Dotyczy: pakiet nr 70 pozycja 1

Czy ze względu na możliwość uzyskania konkurencyjnych ofert Zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego ofertowania.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 166

Dotyczy: wzór umowy § 5 ust. 6, 9

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź

Termin rozpatrzenia reklamacji pozostaje bez zmian – 3dni robocze.

Pytanie nr 167

Dotyczy: wzór umowy § 6 ustęp 2 punkt 2

Zwracamy się z prośbą, aby kary naliczane były w wysokości 0,2 % wartości brutto reklamowanych produktów.

Odpowiedź

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 168

Dotyczy: wzór umowy § 6 ustęp 2 punkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona

Odpowiedź

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 169

Dotyczy pakiet nr 183 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Rękawice lateksowe	M	2
Tupfer kula 17N	20x20cm	6
Pęseta metalowa anatomiczna	12 cm (+/-0,3)	1
Nożyczki chirurg. metalowe oczne	11cm (+/-0,3)	1

Tacka typu blister z 2 wgłębieniami na płyny, może posłużyć jako pojemnik na odpadki. Samoprzylepna etykieta z datą ważności, nr seri i produktu do wklejenia do dokumentacji pacjenta. Wszystkie komponenty są jednorazowe.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 170

Dotyczy: pakiet nr 108 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Taśma podcewkowa TOT - System do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu u kobiet

Parametry:

1. System całkowicie jednorazowy, sterylny
2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniałna taśma: szerokość - 1,3 cm, grubość - 0,40 mm, gramatura - 62g/m2.
3. Laserowo zgrzewane brzegi taśmy
4. System 2 jednorazowych igieł, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i dwupłaszczyznowym wygięciem igieł o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią powrotną
5. Nietraumatyczne połączenie igieł z końcami taśmy
6. Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięone w technice out-in oraz in-out

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 171

Dotyczy: pakiet nr 108 pozycja 1

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 w osobnym pakiecie? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 172

Dotyczy: pakiet nr 201 pozycja 5

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 5 z pakietu 201 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 173

Dotyczy: wzór umowy § 6

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia netto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której odstąpienie dotyczy..”

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany.

Pytanie nr 174

Dotyczy: wzór umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł. netto”? Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 200 zł.

Odpowiedź

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany.

Pytanie nr 175

Dotyczy: wzór umowy § 6 ust. 2 pkt 1) i 2)

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dokonanie modyfikacji zapisów do projektu umowy w § 6 ust.2 pkt 1) i 2) poprzez zmniejszenie wysokości kar umownych do 1% wartości netto zamiast obecnych 5%. z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy częstkowej jest wysoce niesprawiedliwe. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana.

Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie, gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 176

Dotyczy: pakiet nr 27 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym wykonane z włókniny polipropylenowej?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 177

Dotyczy: pakiet nr 27 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze L i XL wykonane z włókniny SMS?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 178

Dotyczy: pakiet nr 27 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 179

Dotyczy: pakiet nr 27 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści śliniaki wykonane z 3 warstw (papier, papier, folia), pakowane a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości na opakowania?



Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 180

Dotyczy: pakiet nr 28 pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści produkty posiadające raport bezpieczeństwa produktu kosmetycznego oraz badania aplikacyjne przeprowadzone na 25 osobach

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 181

Dotyczy: pakiet nr 28 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną w całości z poliestru, o rozmiarze 12cm x 20 cm, o gramaturze 90g/m², w opakowaniu jednostkowym a'24 sztuki z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 182

Dotyczy: pakiet nr 28 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną w całości z poliestru, o rozmiarze 20cm x 20cm, gramaturze 100g/m². W opakowaniu jednostkowym a'12 sztuk z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 183

Dotyczy: pakiet nr 28 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści piankę w opakowaniu jednostkowym a'20 sztuk z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem, z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 184

Dotyczy: pakiet nr 34 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, nawilżone myjki w formie chusteczek do delikatnego i skutecznego oczyszczania skóry zanieczyszczonej moczem i /lub kałem. Nie wymagają namoczenia oraz spłukiwania. Doskonale usuwają zanieczyszczenie również w obecności krwi i białka. Zawierają substancje nawilżające oraz dimetikon działający ochronnie na skórę. Rozmiar 33 cm x 22 cm. Zawarta formuła o naturalnym pH, tolerancja dla skóry potwierdzona dermatologicznie. Zapachowe, nie zawierają lateksu. Pakowane po 25 sztuk z przeliczeniem podanych ilości. Na opakowaniu jednostkowym typu "Flow wrap" nadrukowane: opis w j. polskim, ilość, skład, miejsce do opisu danych pacjenta oraz ikony informujące: nie wrzucać do toalety, nie macerować. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji. Niesterylne. Zarejestrowane jako produkt kosmetyczny

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 185

Dotyczy: pakiet nr 35 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy o wymiarach 16cm x 26 cm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 186

Dotyczy: pakiet nr 35 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy o wymiarach 13cm x 14 cm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 187

Dotyczy: pakiet nr 113 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny o rozmiarze 60 x 60; oddychający, wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1100 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu; op. 112szt,

Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową, część spodnia z włókniny polipropylenowej, wkład chłonny z superabsorbentem. WVTR 3500 g/m²/24 h?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 188

Dotyczy: pakiet nr 113 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny o rozmiarze 60 x 90; oddychający, wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu; op. 70 szt. Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową, część spodnia z włókniny polipropylenowej. Wkład chłonny z superabsorbentem. WVTR 3500 g/m²/24 h.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 189

Dotyczy: pakiet nr 113 pozycja 3-4

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 3 i 4 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 190

Dotyczy: pakiet nr 113 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści majtki dla wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowe 40 g/m². Kolor granatowy, niejałowe, w rozmiarze uniwersalnym?



Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 191

Dotyczy: pakiet nr 113 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści majtki dla pacjentów wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny Spunlace 45 g/m². Kolor biały, niejałowe, w rozmiarze uniwersalnym?



Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 192

Dotyczy: pakiet nr 113 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści podkłady ginekologiczne w rozmiarze 34cm x 8cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 193

Dotyczy: pakiet nr 113 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'20szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 194

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 83\mu\text{g/g}$?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 195

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 4

Czy na potwierdzenie zgodności z normą EN455 Zamawiający dopuści Deklarację Zgodności producenta lub raport z badań jednostki niezależnej, które są równoważne dla Certyfikatu Jednostki Notyfikowanej?

Odpowiedź

Nie, zamawiający wymaga badań klinicznych.

Pytanie nr 196

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji z pakietu, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 197

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane obustronnie, w warstwie wewnętrznej zawierające żel aloesowy, który pielęgnuje i nawilża skórę, trójwarstwowe (polimer-lateks-polimer)?

Pragniemy nadmienić, że zastosowanie innowacyjnej technologii polimerowania DHD daje jednorodne pokrycie, a hydrofobowa warstwa polimerowa m.in. stanowi skuteczną barierę, zapobiegającą występowaniu objawów uczulenia na lateks.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 198

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców, wewnątrz chlorowane, spełniające normę 374, przebadane pod kątem odporności na przenikanie substancji chemicznych (etanol 70%, alkohol izopropylowy 70%) lecz bez informacji o barierowości na opakowaniu?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 199

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniach XS-L a'200 oraz XL a'180, z przeliczeniem na ilość 9500 opakowań?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 200

Dotyczy: pakiet nr 192 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu $0,08\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,07 \pm 0,01\text{mm}$, na mankiecie $0,06 \pm 0,01\text{mm}$, AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 6,7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4

oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 9 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości do 4504 opakowań? Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL.

Odpowiedź

Pytanie nr 201

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści kaniule pakowane w twardej blister (PVC + TYVEC)?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 202

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z poliuretanu, potwierdzenie w opisach technicznych i ulotkach?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza potwierdzenia w opisach technicznych i ulotkach. (wymóg: badania kliniczne)

Pytanie nr 203

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule z przepływem min. 200 ml/min?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 204

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule z przepływem min. 90 ml/min?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 205

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kaniule z przepływem min. 56 ml/min?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 206

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kaniule z przepływem min. 36 ml/min?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 207

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule bez badań klinicznych o parametrach:

posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem
 igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
 cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
 kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
 uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
 filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
 dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G
 jednorazowego użytku
 nie zawiera lateksu
 nie zawiera ftalanów
 sterylizowana tlenkiem etylenu
 pakowanie: 1 sztuka – twardey blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/mln]
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1¼"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1¾"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1¾"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 208

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną o min. 10%?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 209

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w op. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 210

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki tylko z białym tłokiem?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga strzykawki z białym tłokiem. Podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie kolorów tłoków.

Pytanie nr 211

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do TBC z dobrze widoczną skalą co 0,05ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 212

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 213

Dotyczy: pakiet nr 6 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści skalę 0,02ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 214

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 45cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 215

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści biuretę do infuzji o pojemności 150ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 216

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 5

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE **(stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !)**.

Pytanie nr 217

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą o długości 5,5cm w części przezroczystej?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 218

Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja 10, 14, 24, 40

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE **(stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !)**.

Pytanie nr 219

Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzera o długości 400mm dostępny w wersji silikonowanej?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 220

Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane z 100% silikonu, rozmiary: Ch18, Ch 20, Ch 24, Ch27, Ch 30, Ch 33, Ch 36 o długości 50cm z sześcioma otworami?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 221

Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehr wykonane z silikonu, o długości ramion 45cm x 9cm x 9cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 222

Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya o długości roboczej 20 i 40cm w zależności od rozmiaru, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortymenty.

Pytanie nr 223

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski sterylne?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów wskazanych w SWZ.

Pytanie nr 224

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 2, 4

Czy Zamawiający dopuści przewód tlenowy 210cm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 225

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści sterylne dreny tlenowe?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 226

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 762cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 227

Dotyczy: pakiet nr 16 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki na mocz sterylne z drenem 90cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 228

Dotyczy: pakiet nr 16 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści szkiełka w rozmiarze 76 x 26mm, pakowane a'50 szt. z przeliczeniem ilości na 20 opakowań?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 229

Dotyczy: pakiet nr 16 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści szczotki o średnicy 12mm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 230

Dotyczy: pakiet nr 16 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści aparaty pokazujące przepływ 600/900/1200?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 231

Dotyczy: pakiet nr 18 pozycja 1

Czy Zamawiający może doprecyzować ile sztuk powinno znajdować się w opakowaniu?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje modyfikacji formularz asortymentowo- cenowego w zakresie jednostki miary.

W związku z powyższym pakiet ten otrzymuje następujące brzmienie:

Pakiet nr 18 - Folia termiczna							Gwarantowana realizacja umowy 80%		
Lp.	Nazwa/Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent i nr katalogowy, nazwa produktu	Jeśli dotyczy - nazwa (opis) wyrobu dopuszczonego przez Zamawiającego na podstawie pytań / nr pytania
1	Folia przeciwszarpowa, (koc ratunkowy) do okrywania pacjentów, srebrno-słoty o wymiarach minimum 160 cm x 210 cm	szt	50						

Pytanie nr 232

Dotyczy: pakiet nr 32 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści basen o wymiarach: 51cmx29,9cm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 233

Dotyczy: pakiet nr 48 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z Dren o długości 115 cm z zaciskiem przesuwным zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu

Pytanie nr 234

Dotyczy: pakiet nr 52 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zastawkę dostępu bezigłowego o parametrach:

Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu

Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu

Plaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję

Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI

Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania

Nie zawiera lateksu

Nie zawiera ftalanów

• Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji

• Okres ważności: 3 lata

• Objętość wypełnienia 0,09ml

• Wysoki przepływ 350ml/min

• Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)

• Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)

• Sterylizowany tlenkiem etylenu

• Opakowanie jednostkowe: papier-folia

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 235

Dotyczy: pakiet nr 73 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstekena wykonane z silikonu w rozmiarach CH 18 i CH 20?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 236

Dotyczy: pakiet nr 102 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczotki pojedynczo pakowana, dł. 205mm, dł. włókien 27mm, szerokość włosia 20mm, sterylne typu Cervex - Brush -umożliwiające pobranie w rozmazie jednocześnie komórek z szyjki macicy, kanału szyjki i strefy transformacji; szczoteczki tego typu zalecane są przez Min. Zdrowia w programie profilaktyki raka szyjki macicy?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 237

Dotyczy: pakiet nr 102 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wzierniki w opakowaniach foliowych?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 238

Dotyczy: pakiet nr 124 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaski różnicowane kolorystycznie: dla dziewczynek różowe i dla chłopców niebieskie?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 239

Dotyczy: pakiet nr 124 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaski nieprzezroczyste?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 240

Dotyczy: pakiet nr 125 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaski nieprzezroczyste?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 241

Dotyczy: pakiet nr 126 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii w rozmiarze. 29-35,5cm, 31-37,5cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 242

Dotyczy: pakiet nr 126 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii w op.a'1szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 243

Dotyczy: pakiet nr 151 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z jednym filtrem i drenem o długości 120cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 244**Dotyczy: pakiet nr 151 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści worek o parametrach:

worek o pojemności 2000ml wykonany z medycznego PVC
biała, tylna ścianka ułatwiająca wizualną ocenę moczu
skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezzwrotna)
szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego
(T), obsługiwany jedną ręką z możliwością podwieszenia w twardej
pochewce
komora kropłowa typu Pasteur'a tworząca „suchą” barierę powietrzną
dwa filtry hydrofobowe (w worku i komorze), zapobiegające
zasysaniu, wyrównujące ciśnienie wewnątrz systemu
dren długości 120 cm o dużej średnicy, zapewniający swobodny i
skuteczny odpływ moczu zakończony uniwersalnym łącznikiem
schodkowym
samoszczelniający się, bezigłowy port do pobierania próbek na
zakończeniu drenu
dren wyposażony w przesuwany zacisk oraz zapinkę do stabilizacji
drenu
w miejscu połączenia drenu z komorą dodatkowy element
wzmacniający zapobiegający zaginaniu i skręcaniu drenu
czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru
diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru co 25 ml od 25 do 100 ml i
co 100 ml od 100 do 2000 ml
na worku nazwa producenta, miejsce do opisu danych pacjenta oraz
daty
zintegrowany, uniwersalny wieszak pasujący do okrągłych i
kwadratowych ram łóżka
dodatkowe mocowanie za pomocą sznurka
jednorazowego użytku
nie zawiera lateksu
sterylizowany tlenkiem etylenu
pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 245**Dotyczy: pakiet nr 151 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę mat w opakowaniu a'30 listków z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazane rozwiązanie.

Pytanie nr 246**Dotyczy: pakiet nr 159 pozycja 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz.5 z pakietu nr 159 i utworzenie nowego, odrębnego pakietu 159a, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 I).

Pytanie nr 247**Dotyczy: pakiet nr 159 pozycja 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 5 przetworników o długości 180+30cm lub 130+30cm lub 120+30 z połączeniem wodoszczelnym bezpinowym?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 248**Dotyczy: pakiet nr 159 pozycja 5**

Zakrzywiona igła w zbiorniku wyrównawczym w żaden sposób nie zabezpiecza systemu przed zapowietrzeniem, ponieważ znajduje się powyżej lustra płynu w zbiorniku wyrównawczym. Takie rozwiązanie nie daje żadnych korzyści dla Zamawiającego, a jest jedynie ograniczeniem uczciwej konkurencji, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w poz.5 zestawu ze zbiornikiem wyrównawczym z tradycyjnym systemem kroplowym. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SWZ?

Odpowiedź

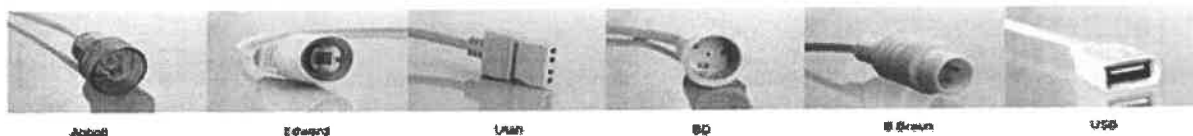
Zamawiający nie dopuszcza wskazanego rozwiązania.

Pytanie nr 249

Dotyczy: pakiet nr 159 pozycja 5

Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora w poz.5?

Connectors available



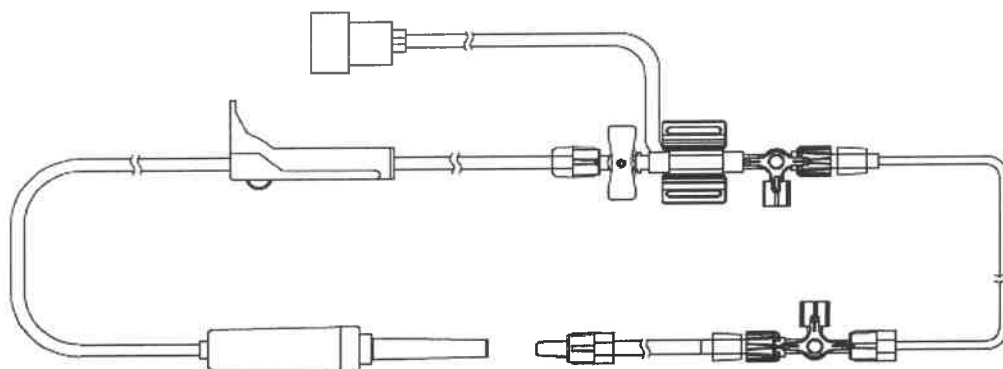
Odpowiedź

Zamawiający posiada system monitorowania kardiomonitor INTEL LIVVE PHILIPS. Oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach.

Pytanie nr 250

Dotyczy: pakiet nr 159 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz.5 przetworników do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną zgodnie z poniższym schematem?:



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zawijający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach.

Pytanie nr 251

Dotyczy: wzór umowy - §5, dotyczy pakietu nr 95

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych od otrzymania pisemnej reklamacji. Termin 3 dni roboczych jest niewystarczający dla przeprowadzenia całej procedury reklamacyjnej.

Odpowiedź

Termin rozpatrzenia reklamacji pozostaje bez zmian – 3 dni robocze.

Pytanie nr 252

Dotyczy: wzór umowy - §5, dotyczy pakietu nr 95

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wprowadzenie do umowy paragrafu regulującego występowanie siły wyższej zgodnie z poniższym wzorem:

§..... Siła Wyższa

1. *Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
2. *Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.*
3. *W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia wywiązywanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.*
4. *Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.*
5. *Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.*
6. *Strona nie może powołać się na stan Siły Wyższej jeśli okoliczność ta była już Stronie znana w chwili zawarcia umowy.*

Odpowiedź

Zamawiający nie wprowadzi proponowanych zapisów. W przypadku wpływu stanu epidemii na realizację umowy zamawiający będzie stosował art. 15r. i n Ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

Pytanie nr 253 - _____ Wykonawca wycofał 3 poniżej zadane pytania (dotyczyły innego postępowania)

Dotyczy: pakiet nr 6 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści czujniki dla pacjentów dorosłych o wadze powyżej 30 kg? (powyżej 30 kg, który obejmuje też skalę powyżej 40 kg).

Odpowiedź

Pytanie nr 254

Dotyczy: pakiet nr 6 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści czujniki dla pacjentów dorosłych o wadze powyżej 30 kg? (powyżej 30 kg, który obejmuje też skalę powyżej 40 kg).

Odpowiedź

Pytanie nr 255

Dotyczy: projekt umowy – kary umowne i odsetki – par 9 ust. 1 pkt. 1, 2, 3

Prosimy o zmianę kary na 1% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia częściowego m. in (w punkcie 1,2,3) w przypadku, wystąpienia zwłoki w realizacji dostawy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy, wypowie umowę, niezrealizowanej wartości umowy brutto w przypadku wystąpienia zwłoki w dostawach częściowych asortymentu

Odpowiedź

Pytanie nr 256

Dotyczy: pakiet nr 182 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających typu Corinz w wyciskanej saszetce o poj. 7ml. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania

Odpowiedź

Zawijający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 257**Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 1, 2, 4, 5, 6, 7**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje drenu tlenowego o przekroju gwiazdkowym, z łącznikiem uniwersalnym do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego i/oraz do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź

Zawijający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach.

Pytanie nr 258**Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 1, 2, 4, 5, 6, 7**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy produkty do tlenoterapii powinny nie zawierać lateksu, ftalanów, DEHP oraz bisfenolu (BPA)??

Odpowiedź

Zawijający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach.

Pytanie nr 259**Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 2, 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu tlenowego o dł. 210 cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 260**Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 4, 5**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje nebulizatora skalowanego co 1 ml w zakresie 2-5 ml?

Odpowiedź

Zawijający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach

Pytanie nr 261**Dotyczy: pakiet nr 52**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego renomowanej firmy ICU Medical, specjalizującej się w innowacyjnych i bezpiecznych rozwiązaniach dla oddziałów szpitalnych, bezigłowego, kompatybilnego z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiadający przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa 0,04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment.

Pytanie nr 262**Dotyczy: pakiet nr 52**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo pacjenta zamknięty system dostępu naczyniowego ma chronić przed refluksem krwi do światła cewnika w momencie odłączania od końcówki luer czy luer lock.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment.

Pytanie nr 263**Dotyczy: pakiet nr 52**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki? Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wkłucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment.

Pytanie nr 264

Dotyczy: pakiet nr 52

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem..

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment.

Pytanie nr 265

Dotyczy: pakiet nr 80

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaferowania markera do skóry wraz z inijką z tworzywa sztucznego w zestawie (utrzymuje stabilność nawet gdy staje się mokra)?

Odpowiedź

Zawijający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach (jednorazowy, sterylny marker do skóry, koloru ciemnego, niezmywalny pod wpływem środków dezynfekcyjnych, zawierających alkohol.).

Pytanie nr 266

Dotyczy: pakiet nr 80

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje markera do skóry z 5 cm skalą na korpusie?

Odpowiedź

Zawijający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach.

Pytanie nr 267

Dotyczy: pakiet nr 80

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje markera jednostronnego (końcówka pisząca z jednej strony markera)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie nr 268

Dotyczy: pakiet nr 85 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego staplera jednorazowego użytku, do zamykania skóry z 35 standardowymi zszywkami wykonanymi ze stali nierdzewnej klasy medycznej, zakładanymi po jednej przy każdym, zszywka przebija skórę a następnie jest formowana w prostokąt. Wymiary zamkniętej zszywki: szerokość 5,9 mm, wysokość 3,9 mm. Wyrób medyczny klasy IIa, sterylny. Pakowane indywidualnie, następnie w dispenser po 5 szt, karton zbiorczy 100 szt.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 269

Dotyczy: pakiet nr 90

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony uchwytu lampy operacyjnej, wykonanej z twardego plastikowego pierścienia o średnicy zewnętrznej 115 mm i wewnętrznej od 15mm do max.48mm ze schodkowym mocowaniem uchwytu oraz foliowej osłony, rozmiar uniwersalny dla uchwytów o średnicy maks. 48 mm i długości do 15 cm,

jałowa, pakowana podwójnie w worek foliowy i opakowanie papierowo-foliowe, na opakowaniu min. 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 270

Dotyczy: pakiet nr 131 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego o powierzchni 1,6cm², membrana 1,2um. Filtr przystosowany do podaży lipidów i żywienia pozajelitowego; czas stosowania 24h, długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >30ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii. Kolor obudowy niebieski. Średnica wewnętrzna drenu 0,9mm, zewnętrzna 2mm. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 271

Dotyczy: pakiet nr 131 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego o powierzchni 1,6cm², membrana 0,2um. Czas stosowania 96h. łączna długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >2ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii. Kolor obudowy transparentny. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 272

Dotyczy: pakiet nr 131 pozycja 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtry infuzyjne mają posiadać membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek ?

Odpowiedź

Tak. Filtry powinny posiadać taką membranę.

Pytanie nr 273

Dotyczy: pakiet nr 131 pozycja 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dreny mają być wykonane z PCV bez DEHP ?

Odpowiedź

Tak, dreny powinny być wykonane z PCV bez DEHP .

Pytanie nr 274

Dotyczy: pakiet nr 131 pozycja 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu ?

Odpowiedź

Tak. Filtr powinien posiadać zastawkę antyzwrotną.

Pytanie nr 275

Dotyczy: pakiet nr 151 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu do cewnika oraz umożliwiać pobranie do badań świeżej próbki moczu bezpośrednio z pęcherza moczowego?

Odpowiedź

Zawijający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach

Pytanie nr 276

Dotyczy: pakiet nr 151 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego worka do długoterminowej zbiórki moczu renomowanej firmy Convatec (Unomedical), 2L, szeroki, miękki dren antyżłamaniowy 120cm, komora kroplowa (Pasteura), 2

antybakteryjne filtry hydrofobowe, zastawka antyzwrotna, ze zintegrowanym wieszakiem, szczegółowa skala co 25ml do 100ml, biała tylna ściana worka do łatwej wizualizacji moczu, poprzeczny kranik spustowy, nadrukowana instrukcja opróżniania worka, wentylowana zakładka na kranik spustowy, podwójne, wzmocnione zgrzewy, port bezigłowy do pobierania próbek, klamra zaciskowa, użycie do 14 dni

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 277

Dotyczy: pakiet nr 151 pozycja 1-2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje worka na mocz z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa Placówce

Odpowiedź

Zawijający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach.

Pytanie nr 278

Dotyczy: pakiet nr 151 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjne oferty

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 279

Dotyczy: pakiet nr 161

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy łyżki metalowe j.u. mają posiadać wyraźne oznakowanie typu i rozmiaru łyżki na części metalowej i symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2) na części plastikowej/mocowaniu łyżki, naniesione po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu

Odpowiedź

Zawijający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach (metalowa jednorazowa łyżka światłowodowa , do rękojeści w zielonym systemie zamka zgodnym z normą ISO 7376-3).

Pytanie nr 280

Dotyczy: pakiet nr 161

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy światłowód ma być wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego (akrylu), dający mocne, światło, światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło

Odpowiedź

Zawijający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach (metalowa jednorazowa łyżka światłowodowa , do rękojeści w zielonym systemie zamka zgodnym z normą ISO 7376-3).

Pytanie nr 281

Dotyczy: pakiet nr 183

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestaw do usuwania szwów, o składzie zestawu:

- 5 x tupfer w kształcie kuli, rozmiar średni
- 1 x metalowa pęseta typu Adson z ząbkami 12 cm
- 1 x ostre metalowe nożyczki 10 cm
- 1x Sztwywny blister 15x20cm z 3 przegrodami
- Opakowanie jednostkowe torebka papierowo foliowa zaopatrzona w dwie etykiety samoprzylepne zawierającą numer katalogowy, nr lot, datę ważności, kod kreskowy. Sterylizacja EO.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego zestawu.

Pytanie nr 282

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 3, 6

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie do osobnego pakietu poz. 3 i 6 co pozwoli na złożenie konkurencyjne oferty

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 283

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, pudrowanych, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, Certyfikat CE Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, odporne na poziomie 6 na co najmniej 3 substancje w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rękawice.

Pytanie nr 284

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rękawic lateksowych pudrowanych o poziomie protein ≤ 20 ug/g rękawicy, potwierdzone w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje rękawic o cechach wskazanych w SWZ i dopuszczonych na podstawie pytań.

Pytanie nr 285

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374- 3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rękawice.

Pytanie nr 286

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rękawic lateksowych bezpudrowych o poziomie protein ≤ 10 ug/g rękawicy, potwierdzone w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje rękawic o cechach wskazanych w SWZ i dopuszczonych na podstawie pytań.

Pytanie nr 287

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie rękawic (pary) powinno posiadać opakowanie hermetyczne foliowej z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie nr 288

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice mają się łatwo zakładać na dłoń dzięki wewnętrznej warstwie polimerowej o strukturze sieci?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje rękawic o cechach wskazanych w SWZ i dopuszczonych na podstawie pytania 285.

Pytanie nr 289

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych sterylnych nitrylowych, niebieskie, grubość na palcach 0,13 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, długość min.295 mm, siła zrywania przed starzeniem >9N, po starzeniu >7N, AQL 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy Is oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3. Maksymalna odporność (>240 min) na działanie min. 10 cytostatyków, w tym **Mechloretraminy**, Metotreksatu, Karmustyny i Thiotepa; badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S,M,L,XL pakowane parami w opakowanie podwójne, zewnętrzne foliowe, sterylizowane radiacyjnie, dispenser 50 par

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 290

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowe pudrowanych, AQL < 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <80ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,12 ±0,01 mm, grubość na dłoni 0,10 ±0,01 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5(fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100sztuk.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rękawice.

Pytanie nr 291

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice mają być odporne na przenikalność min. 15 substancji chemicznych, w tym co najmniej 5 substancji na min. 1 poziomie zgodnie z EN 16523-1?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje rękawic o cechach wskazanych w SWZ i dopuszczonych na podstawie pytania 290.

Pytanie nr 292

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowe z wielowarstwową strukturą syntetycznych powłok wewnętrznych z surfaktantem, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytna, jasnobrązowe, AQL. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15 N, mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Odporne na przenikanie cytostatyków w tym Melphalan, Carmustine i Thiotepa z zapobiegającą zsuwaniu się. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Typ A wg. EN ISO 374-1. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rękawice.

Pytanie nr 293

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice mają posiadać formułę leczniczo-kosmetyczną, zawierającą min. prowitaminę B5, glicerynę i glukonolakton?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje rękawic o cechach wskazanych w SWZ .

Pytanie nr 294

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice mają posiadać mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje rękawic o cechach wskazanych w SWZ .

Pytanie nr 295

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie rękawic ma posiadać otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość opakowania przed kontaminacją?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie nr 296

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice mają nie zawierać szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC??

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje rękawic o cechach wskazanych w SWZ .

Pytanie nr 297

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, nitrylowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Zgodność z EN 420, EN 455, EN ISO 374-1, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 298

Dotyczy: pakiet nr 194

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną, łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomach ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Produkowane zgodnie z normami ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rękawice.

Pytanie nr 299

Dotyczy: pakiet nr 194

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie rękawic ma posiadać otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość opakowania przed kontaminacją?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 300

Dotyczy: pakiet nr 194

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niejałowych jednorazowych rękawic diagnostycznych, nitylowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej, jasno zielone. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Powierzchnia teksturowana na końcach palców. Grubość palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,10 mm; mankiet: 0,09 mm, AQL = 1.0, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu > 6N. Opakowanie podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych. Opakowanie 250 szt (XL 230szt.) Wyrob medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kat. III. W razie odpowiedzi pozytywnej zwracamy się z prośbą o możliwość przeliczenia odpowiednio ilości.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanych rękawic.

Pytanie nr 301

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści maskę do wysokich stężeń tlenu drenem o długości 2,1 m?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 302

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 8

Czy zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 4,26m lub 10m?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 303

Dotyczy: pakiet nr 22 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd mini spike wyposażony w odpowietrznik, o objętości wypełnienia ok. 0,56 ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 304

Dotyczy: pakiet nr 34 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 20x20 cm, które można stosować powyżej 6 miesiąca życia, pakowane po 12 sztuk z przeliczeniem ilości do 334 opakowań?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 305

Dotyczy: pakiet nr 40 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści jednorazowe opaski mocujące?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 306

Dotyczy: pakiet nr 52 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny bezigłowy port o długości 26 mm posiadający wysokiej jakości silikonową membranę pozwalającą na wielokrotne stosowanie portu, wewnętrzna przestrzeń portu nie zawiera martwej przestrzeni, redukuje osadzanie się krwi i leków, z prostym torem przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji, z przezroczystą obudową zapewniającą kontrolę wzrokową podawanych płynów, możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym, czas użytkowania 7 dni, o objętości wypełnienia 0,09 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 307

Dotyczy: pakiet nr 73 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści sondy Sengstakena wykonane z PCV?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 308

Dotyczy: pakiet nr 126 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści okularki do fototerapii zapinane na rzepy z możliwością dostosowania rozmiaru, z mocowaniem głównym znajdującym się z tyłu głowy oraz dodatkowym mocowaniem stabilizującym z boku głowy (przechodzącym przez czubek), w rozmiarach M (maksymalny obwód 35 cm) oraz L (maksymalny obwód 40 cm), pakowane po 10 sztuk z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 309

Dotyczy: pakiet nr 162 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z przesuwaną zastawką zamykającą, możliwość wykonania bronchoskopii z zastosowaniem dodatkowego złącza?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 310

Dotyczy: pakiet nr 162 pozycja 3

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowca: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 311

Dotyczy: pakiet nr 162 pozycja 3

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowca: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 312

Dotyczy: pakiet nr 162 pozycja 5

Czy zamawiający dopuści układ oddechowy z rurami o długości 200 cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 313

Dotyczy: pakiet nr 165 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny z zaworem bezpieczeństwa 60 cm H₂O, bez portu do podawani leków metodą dotchawiczą, o objętości oddechowej > 600ml, z workiem o objętości 1650ml, posiadający antypoślizgową powierzchnię zapewniającą stabilny chwyt (zamiast paska), z drenem o długości 2,1 m, z 3 letnią datą ważności?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 314

Dotyczy: pakiet nr 165 pozycja 2

Czy zamawiający ma na myśli łyżki z systemem podwójnego światła UV/LED?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje podwójnej jednorazowej łyżki.

Pytanie nr 315

Dotyczy: pakiet nr 168 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o objętości oddechowej 150 – 1500ml, przestrzeni martwej 70ml, oporze 1,0 hPa przy 30 l/min oraz wadze 36,5g?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 316

Dotyczy: pakiet nr 168 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o objętości oddechowej 150 – 1500ml, przestrzeni martwej 35ml, oporze 0,6 hPa przy 30 l/min oraz wadze 22g?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 317

Dotyczy: pakiet nr 168 pozycja 4

Czy zamawiający dopuści łącznik o długości 150 mm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 318

Dotyczy: pakiet nr 182 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z płynem do płukania zawierającym 0,1% roztwór nadtlenu wodoru lub 0,12% roztwór chlorheksydyny, z preparatem nawilżającym na bazie wody z cetylpirydyną i aloesem, z opakowaniem umożliwiającym przygotowanie roztworu po otwarciu, elementy zestawu podłączone do ssaka zarejestrowane jako wyroby klasy IIa?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 319

Dotyczy: pakiet nr 182 pozycja 1

Czy zamawiający odstąpi od wymogu by zestaw miał potwierdzoną badaniami klinicznymi skuteczność w redukcji VAP?

Odpowiedź

Zamawiający nie dostąpi.

Pytanie nr 320

Dotyczy: pakiet nr 182 pozycja 3

Czy zamawiający dopuści preparat nawilżający do jamy ustnej na bazie wody zawierający wyciąg z aloesu oraz cetylpirydynę, pakowany w 3ml saszetce, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 321

Dotyczy: pakiet nr 182 pozycja 4

Czy zamawiający dopuści myjki do toalety pacjenta zawierające aloes, witaminę E oraz dimetikon, w opakowaniu bez dodatkowej warstwy termoizolacyjnej, wyposażone w kartę kontrolną z podziałem na partie ciała, pakowane po 12 sztuk??

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 322

Dotyczy: pakiet nr 182 pozycja 6-8

Czy zamawiający w trosce o ochronę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 182 pozycji 6, 7 oraz 8 do osobnego pakietu, ponieważ zgodnie z wiedzą wykonawcy wszystkie produkty wymienione w pakiecie nr 182, pozycjach nr 6, 7, 8 posiada w swojej ofercie tylko jeden wykonawca. Jak można zauważyć w Komentarzu „Prawo Zamówień Publicznych”: Dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia na podstawie katalogów jednego z producentów, podział na pakiety (części), tak że wszystkie produkty w danym pakiecie może dostarczyć tylko jeden wykonawca, lub celowe łącznie w opisie przedmiotu zamówienia kilku dóbr, których uzyskanie jest możliwe oddzielnie (na różnych rynkach), tak by całość zamówienia była poddana mniejszej konkurencji, jest działaniem utrudniającym uczciwą konkurencję. Warto również nadmienić, że dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia przez wskazanie rygorystycznych wymagań, nieuzasadnionych potrzebami zamawiającego, będzie uprawdopodobniało naruszenie uczciwej konkurencji?

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !).

Pytanie nr 323

Dotyczy: pakiet nr 182 pozycja 9

Czy zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 20 x 20 cm, pakowane po 4 sztuki z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 324

Dotyczy: wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta. Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gośłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź

Zamawiający wprowadzi zaproponowaną zmianę.

Pytanie nr 325

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź

Zgodnie z zasadą określoną w §5 ust 6 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28.11.2018 wszelkie kwoty wprowadzone do formularza należy podać w zaokrągleniu do pełnych groszy (do dwóch miejsc po przecinku),

zgodnie z zasadą określoną w § 5 ust. 6 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28.11.2008 roku, w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur (...) (Dz. U. nr 212 poz. 1337) – „końcówki poniżej 0,5gr. pomija się, a końcówki 0,5gr. i wyższe, zaokrągla się do 1 gr.” W związku z czym Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ceny z dokładnością do czterech miejsc po przecinku

Pytanie nr 326

Dotyczy: pakietu nr 1 pozycja 1

W związku ze zmianami w procesie produkcyjnym kaniuli wykonanej poliuretanu i co z tym związane z ograniczeniami dostępności tego produktu oraz mogącymi wystąpić problemami z realizacją ewentualnej umowy, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniuli alternatywnej wykonanej z PTFE w rozmiarze 14G (2,0mm x 45mm), o przepływie 270ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 327

Dotyczy: pakietu nr 1 pozycja 2

W związku ze zmianami w procesie produkcyjnym kaniuli wykonanej poliuretanu i co z tym związane z ograniczeniami dostępności tego produktu oraz mogącymi wystąpić problemami z realizacją ewentualnej umowy, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniuli alternatywnej wykonanej z PTFE w rozmiarze 16G (1,7mm x 45mm), o przepływie 180ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 328

Dotyczy: pakietu nr 1 pozycja 3

W związku ze zmianami w procesie produkcyjnym kaniuli wykonanej poliuretanu i co z tym związane z ograniczeniami dostępności tego produktu oraz mogącymi wystąpić problemami z realizacją ewentualnej umowy, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniuli alternatywnej wykonanej z PTFE w rozmiarze 18G (1,2mm x 45mm), o przepływie 80ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 329

Dotyczy: pakietu nr 1 pozycja 4

W związku ze zmianami w procesie produkcyjnym kaniuli wykonanej poliuretanu i co z tym związane z ograniczeniami dostępności tego produktu oraz mogącymi wystąpić problemami z realizacją ewentualnej umowy, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniuli alternatywnej wykonanej z PTFE w rozmiarze 20G (1,0mm x 32mm), o przepływie 54ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 330

Dotyczy: pakietu nr 1 pozycja 5

W związku ze zmianami w procesie produkcyjnym kaniuli wykonanej poliuretanu i co z tym związane z ograniczeniami dostępności tego produktu oraz mogącymi wystąpić problemami z realizacją ewentualnej umowy, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniuli alternatywnej wykonanej z PTFE w rozmiarze 18G (1,2mm x 45mm), o przepływie 80ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 331

Dotyczy: pakietu nr 5 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawka 50ml wraz z rozszerzeniem posiadała skalowanie na całej długości skali?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza skalowanie na całej długości.

Pytanie nr 332

Dotyczy: pakietu nr 5 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki były kompatybilne oraz wpisane w menu pomp: Alaris, Braun?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje produktu o parametrach opisanych w SWZ.

Pytanie nr 333

Dotyczy: pakietu nr 8 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły w rozmiarze 25G o długości 119mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 334

Dotyczy: SWZ – przedmiotowe środki dowodowe

Prosimy o zmianę w SWZ i dodanie zapisu zgodnego z art. 107 ust. 2 ustawy PZP z dnia 11 września 2019: „Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie...”

Brak zgody na powyższe może spowodować liczne odrzucenia ofert, unieważnienie a w konsekwencji przedłużający się czas i koszt trwania postępowania.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie. Zgodnie z art. 107.2 „... o ile przewidział to w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia..”

Pytanie nr 335

Dotyczy: pakiet nr 1-3

Prosimy o odstąpienie od wymogu oznaczania informacji o braku lateksu na opakowaniu.

Uzasadnienie: Prośba nasza wynika ze zmiany sposobu oznakowania wyrobów medycznych, wprowadzonego w oparciu o międzynarodową normę EN ISO 15223-1:2012 polska norma PN-EN ISO 15223-1 Wyroby medyczne – symbole do oznakowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczonych z nimi informacjach- cz.1 : wymagania ogólne.

W świetle tej zmiany producent nie ma obowiązku oznaczania braku zawartości lateksu, zobowiązany jest natomiast do oznaczania jego zawartości, co w przypadku oferowanych kaniul nie ma zastosowania.

Odpowiedź

Zamawiający odstępuje od wskazanego w pytaniu wymogu.

Pytanie nr 336

Dotyczy: wzoru umowy - par.6 ust.2 pkt 1, 2

Prosimy o obniżenie kar z 5% do 1,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru (...).

Odpowiedź

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 337

Dotyczy: pakietu nr 191 pozycja 8

Ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na wybrane pozycje (bądź utworzenie osobnego pakietu na rękawice nitrylowe).

W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki oraz ograniczona dostępność rękawic.

Państwa zgoda da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, co przedłoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Brak takiej zgody silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w Pakiecie, stawiając ich w uprzywilejowanej pozycji co narusza dyscyplinę finansów publicznych art. 17.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowna informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 338

Dotyczy: pakietu nr 191 pozycja 8

Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:
a) gładkie z teksturą na końcach palców;
b) zgodność z normą EN 455 potwierdzona badaniami producenta, bowiem to producent jest podmiotem uprawnionym do przeprowadzania badań zgodności zgodnie z normą EN 455, z odstępniem od certyfikatu jednostki notyfikującej

a) odporne na przenikanie trzech substancji chemicznych:
 wodorotlenek sodu 40% z czasem ochrony na poziomie 6
 formaldehyd 37% z czasem ochrony na poziomie 6
 nadtlenuk wodoru 30% z czasem ochrony na poziomie 2;
c) poziom szczelności AQL 1,5;

(jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich, tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu);

d) wewnątrz chlorowane, z odstępniem od wewnątrz polimeryzowanych;

proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanu się rękawic w opakowaniu. Chlorowanie sprawia, że bardziej oczyszczone, tym samym wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ASTM D 6978 (31 substancji cytostatycznych).

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 339

Dotyczy: pakiet nr 162 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość dostarczania zamkniętych systemów do odsysania dla rurek intubacyjnych i tracheostomijnych rozmiarze Ch 16 bez ampułek z solą fizjologiczną. Zamknięte systemy do odsysania wraz z 10 ampułkami po 15ml soli fizjologicznej są dostępne w sprzedaży dla rozmiarów Ch 12 oraz Ch 14. Niezależnie istnieje możliwość kupienia osobno ampułek z solą fizjologiczną w ilości 50szt w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 340

Dotyczy: pakiet nr 162 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego hydrofobowego z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów $\geq 99,9999\%$, skuteczność filtracji wg NaCl $\geq 99,764\%$, wydajność nawilżania 34 mg/l przy VT - 500 ml utrata wilgoci max 6 mg H₂O/litr przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 96 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500ml, waga 49g, sterylne, z portem kapno.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 341

Dotyczy: pakiet nr 84 pozycja 1

Zamawiający wymaga „Klipsy do klipsownicy laparoskopowej, kompatybilne z klipsownicą firmy Aesculap, średnio – duże(...)”.

Czy Zamawiający dopuści klipsy spełniające wymagania, pakowane zbiorczo po 120szt-20magazyneków x 6sztuk? Jeśli tak, prosimy o podanie liczby sztuk w kolumnie „j.m.” podzielonej przez 120.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wskazane opakowania i wymaga przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 342

Dotyczy: pakiet nr 84 pozycja 3

Zamawiający wymaga „Klipsy o podwójnych szczękach do appendektomii X-LARGE (...)”.
Czy Zamawiający dopuści klipsy spełniające wymagania, pakowane zbiorczo po 48szt-12magazyneków x 4sztuki?
Jeśli tak, prosimy o podanie liczby sztuk w kolumnie „j.m.” podzielonej przez 48.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wskazane opakowania i wymaga przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 343

Dotyczy: pakiet nr 29

Prosimy o wydzielenie poz. 4 i dopuszczenie rozmiaru 23x30 mm lub 20x15 mm

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 344

Dotyczy: pakiet nr 36 pozycja 2

Pozycja 2 prosimy o potwierdzenie czy chodzi o czujniki wpinane bezpośrednio do monitora (z przewodem 3m) czy o czujniki wpinane do kabla przedłużającego (dł. około 1m).

Odpowiedź

Czujniki wpinane są bezpośrednio do monitora (z przewodem 3m).

Pytanie nr 345

Dotyczy: pakiet nr 36 pozycja 3

Prosimy o określenie złącza przewodów, które posiada Zamawiający w kablu głównym (DIN lub LL lub VS/Euro) lub o podanie nr kat. obecnie użytkowanych przewodów.

Odpowiedź

Zamawiający posiada kabel zasilający VDE FE 539.

Pytanie nr 346

Dotyczy: pakiet nr 40

Dopuszczenie opaski o wymiarach 30x8 cm z taśmą o dł. 105 -108 cm. Odstąpienie od wymogu sterylizacji i dopuszczenie możliwości prania w temp. 40 OC.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 347

Dotyczy: pakiet nr 54 pozycja 1

Pozycja 1 dopuszczenie kabla o dł. 5m, czy chodzi o uchwyt zakończony wtykiem 3 pin?

Odpowiedź.

Zamawiający dopuszcza kabel 5 m. Tak, uchwyt zakończony wtykiem 3pin.

Pytanie nr 348

Dotyczy: pakiet nr 81 pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie wymiarów 520 x 1115 x 140mm.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 349

Dotyczy: pakiet nr 82

Prosimy o dopuszczenie pozycjonera o wymiarach 1014 x 480 x 140 mm.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 350

Dotyczy: pakiet nr 92

Prosimy o wydzielenie poz. 14 – produkt ten posiada tylko jeden wykonawca.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 351

Dotyczy: pakiet nr 114 pozycja 8

Prosimy o wydzielenie pozycji 8 – czy chodzi o mankiety ze złączem Neo-Snao?

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Tak, złącze NEO SNAP

Pytanie nr 352

Dotyczy: pakiet nr 115

Prosimy o wydzielenie pozycji 4, 5, 6 do osobnego zadania, umożliwi to złożenie ofert większej liczbie wykonawców

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 353

Dotyczy: pakiet nr 115 pozycja 4

Pozycja 4- prosimy o dopuszczenie długości 2,5 m.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 354

Dotyczy: pakiet nr 115

Pozycja -Prosimy o dopuszczenie rozmiarów 1 do 5: 3-5.5cm, 4-8cm, 6-11cm, 7-13cm, 9-14.5cm

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 355

Dotyczy: pakiet nr 123 pozycja 1

Pozycja 1 -Prosimy o dopuszczenie czujnika dla pacjentów o wadze <3 kg i >30 kg lub 1-20 kg lub 10-50 kg – do wyboru przy real. zamówienia częściowego

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 356

Dotyczy: pakiet nr 123 pozycja 2

Pozycja 2 -Prosimy o dopuszczenie czujnika dla pacjentów o wadze <3 kg i >30 kg lub 3-40 kg – do wyboru przy real. zamówienia częściowego – mocowanie za pomocą jednej opaski piankowej z zapięciem velcro.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 357

Dotyczy: pakiet nr 130 pozycja 4-10

Prosimy o wydzielenie pozycji 4-10 do innego zadania, umożliwi to złożenie ofert większej liczbie wykonawców

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 358

Dotyczy: pakiet nr 130 pozycja 4, 5, 6, 9

Pozycja 4, 5, 6, 9 – w jakiej technologii mają pracować czujniki: Nellcor, Nelcor Oximax czy Masimo?

Odpowiedź

W technologii MASIMO.

Pytanie nr 359

Dotyczy: pakiet nr 130 pozycja 9

Pozycja 9 czy chodzi o czujnik powierzchniowy czy rektalno-przetykowy?

Odpowiedź

Chodzi o czujnik powierzchniowy.

Pytanie nr 360

Dotyczy: pakiet nr 134 pozycja 5-6

Prosimy o wydzielenie pozycji 5 i 6 do innego zadania, umożliwi to złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 361

Dotyczy: pakiet nr 135 pozycja 7

Prosimy o wydzielenie pozycji 7 do oddzielnego zadania, umożliwi to złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 362

Dotyczy: pakiet nr 137

Czy chodzi o czujniki typu Nelcor Oximax czy Nellcor Non Oximax?

Odpowiedź

Chodzi o czujnik Nelcor Oximax.

Pytanie nr 363

Dotyczy: pakiet nr 139 pozycja 1-3

Prosimy o wydzielenie pozycji 1-3 do osobnego zadania, umożliwi to złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 364

Dotyczy: pakiet nr 139 pozycja 5

Pozycja 5 -czy chodzi o czujniki typu Masimo LNCS?

Odpowiedź

Nie – chodzi o czujnik Nelcor.

Pytanie nr 365

Dotyczy: pakiet nr 161

Prosimy o dopuszczenie tyżek wykonanych z tworzywa sztucznego.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 366

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie długości kabla 0,9 m.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 367

Dotyczy: pakiet nr 164

Prosimy o dopuszczenie wagi pacjenta powyżej 50 kg.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza, zapisy w tym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 368

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 2

Pozycja 2 -Prosimy o dopuszczenie długości 2,5 m.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 369

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 3

Pozycja 3 - Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 27-35 cm szer. 14,5 cm dł. 50 cm.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 370

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 4

Pozycja 4 -Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 35-44 cm szer. 17,5 cm dł. 55 cm

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 371

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 5

Pozycja 5- Prosimy o dopuszczenie dł. 2,5 m.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 372

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 7

Pozycja 7 -Prosimy o dopuszczenie dł. 3m.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 373

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 8

Pozycja 8 -Prosimy o dopuszczenie śr. 6 mm.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 374

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 9

Pozycja 9-Prosimy o dopuszczenie czujnika z końcówką fi 1,9 mm w kpl. z krążkiem przylepnym 30 mm, dł. 90 cm..

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 375

Dotyczy: pakiet nr 164

Prosimy o dopuszczenie kabli dołączeniowych o dł. 2,4 m

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 376

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 11

Pozycja 11-prosimy o dopuszczenie rozm. 26-35,5 cm szer. 13,5 cm dł. 51,5 cm, kolor jasno niebieski

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 377

Dotyczy: pakiet nr 164 (pytanie zadane dwukrotnie od tego samego wykonawcy)

Prosimy o dopuszczenie kabli łączących 2,5m.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 378

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 12

Pozycja 12- prosimy o dopuszczenie rozm. 35-45cm szer. 16,6 cm dł. 66,5 cm kolor ciemno czerwony.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 379

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 10 i 13

Prosimy o wydzielenie pozycji 10 i 13 do osobnego zadania , umożliwi to złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 380

Dotyczy: pakiet nr 167 pozycja 7-9, 11-16

Pakiet 167 Prosimy o wydzielenie poz. 7, 8, 9, 11, 12, 13, 14, 15, 16 do osobnego zadania ,umożliwi to złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 381

Dotyczy: pakiet nr 167 pozycja 7

Pozycja 7 -prosimy o dopuszczenie dł. 1,5m..

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 382

Dotyczy: pakiet nr 167 pozycja 11

Pozycja 11 -prosimy o dopuszczenie dł. 2, 5m.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 383

Dotyczy: pakiet nr 167 pozycja 14

Pozycja 14 -prosimy o dopuszczenie dł. 3m

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 384

Dotyczy: pakiet nr 167 pozycja 15

Pozycja 15- prosimy o dopuszczenie rozm. 18-16 cm, 25-35cm, 34-47 cm.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 385

Dotyczy: pakiet nr 184

W jakiej technologii ma działać czujnik : Nellcor, Nellcor Oximax czy Masimo?

Odpowiedź

W technologii Nellcor.

Pytanie nr 386

Dotyczy: pakiet nr 184

Czy chodzi o czujnik dla dorosłych wpinany do kabla przedłużającego?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie nr 387**Dotyczy: pakiet nr 186**

Pozycja 2 -Prosimy o doprecyzowanie jakie złącze posiada Zamawiający w kablu głównym DIN czy VS/EURO czy LL ?
lub prosimy o określenie nr kat. obecnie użytkowanego kabla

Odpowiedź

Zamawiający posiada kardiomonitory typu STAR 8000 i STAR 8000E.

Pytanie nr 388**Dotyczy: pakiet nr 186 pozycja 3**

Pozycja 3-Prosimy o dopuszczenie dł. 3m.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 389**Dotyczy: pakiet nr 187 pozycja 2**

Pozycja 2 czy chodzi o czujnik dla dorosłych?

Odpowiedź

Pozycja 2 nie ma czujnika – jest odprowadzenie do kabla EKG

Pytanie nr 390**Dotyczy: pakiet nr 188a pozycja 2**

Pozycja 2 czy chodzi o czujnik dla dorosłych?

Odpowiedź

Zamawiający omyłkowo powielił nr pakietu. W związku z czym modyfikuje numerację pakietów i nadaje im następujące brzmienie:

Pakiet nr 188 - Akcesoria do Kardiomonitorów

Oddział Ginekologiczno - Położniczy / Gwarantowana realizacja umowy 50 %

Lp.	Nazwa/Opis przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent i nr katalogowy, nazwa produktu	Jeśli dotyczy - nazwa (opis) wyrobu dopuszczonego przez Zamawiającego na podstawie pytań / nr pytania
	Mankiet wielorazowego użytku kompatybilny z kardiomonitorem Philips Goldway G30	szt.	5						
	Czujnik do saturacji wielorazowego użytku kompatybilny z kardiomonitorem Philips Goldway V G30	szt.	5						
	Razem				0,00 zł		0,00 zł		

Pakiet nr 189- Akcesoria do Kardiomonitorów

Oddział Ginekologiczno - Położniczy / Gwarantowana realizacja umowy 50 %

Lp.	Nazwa/Opis przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent i nr katalogowy, nazwa produktu	Jeśli dotyczy - nazwa (opis) wyrobu dopuszczonego przez Zamawiającego na podstawie pytań / nr pytania
1	Mankiet wielorazowego użytku kompatybilny z kardiomonitorem GE B125	szt.	4						
2	Czujnik do saturacji wielorazowego użytku kompatybilny z kardiomonitorem GE B125	szt.	4						
	Razem				0,00 zł		0,00 zł		

Tak, w pakiecie 188 (Państwa numeracja 188a) chodzi o czujnik dla dorosłych.

Pytanie nr 391**Dotyczy: pakiet nr 188b pozycja 1-2**

Pozycja 1- jakie złącze ma posiadać mankiety?

Pozycja 2- czy chodzi o czujnik dla dorosłych?

Odpowiedź

Zamawiający omyłkowo powielił nr pakietu. W związku z czym modyfikuje numerację pakietów i nadaje im następujące brzmienie:

Oddział Ginekologiczno - Położniczy / Gwarantowana realizacja umowy 50 %									
Pakiet nr 188 - Akcesoria do Kardiomonitorów									
Lp.	Nazwa/Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent i nr katalogowy, nazwa produktu	Jedli dotyczy - nazwa (opis) wyrobu dopuszczonego przez Zamawiającego na podstawie pytań / nr pytania
	Mankiet wielorazowego użytku kompatybilny z kardiomonitorami Philips Golway G30	szt.	5						
	Czujnik do zaburzeń wielorazowego użytku kompatybilny z kardiomonitorami Philips Golway G30	szt.	5						
Razem					0,00 zł		0,00 zł		

Oddział Ginekologiczno - Położniczy / Gwarantowana realizacja umowy 50 %									
Pakiet nr 189 - Akcesoria do Kardiomonitorów									
Lp.	Nazwa/Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent i nr katalogowy, nazwa produktu	Jedli dotyczy - nazwa (opis) wyrobu dopuszczonego przez Zamawiającego na podstawie pytań / nr pytania
1	Mankiet wielorazowego użytku kompatybilny z kardiomonitorami GE B125	szt.	4						
2	Czujnik do zaburzeń wielorazowego użytku kompatybilny z kardiomonitorami GE B125	szt.	4						
Razem					0,00 zł		0,00 zł		

- Zamawiający posiada aparat do mierzenia ciśnienia VEROVALL duo control typ DC 3-18
- Tak, w pakiecie 189 (Państwa nr 188b) chodzi o czujnik dla dorosłych.

Pytanie nr 392

Dotyczy: pakiet nr 190 pozycja 5

Pozycja 5 – Prosimy o dopuszczenie mankietów w rozmiarach 25-35 cm i 34-47 cm.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 393

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie maski do wysokich stężeń dla dorosłych o poniższym opisie: wykonane z medycznego PVC

- jeden bezpieczny zawór otwarty
- posiada regulowany metalowy klip na nos
- regulowane elastyczne mocowanie z tyłu głowy
- maska zapewnia wysokie stężenie tlenu, otwory boczne maski z zastawką jednokierunkową
- dren długości 2 metry
- pojemność worka (rezerwuuar) około 1 000 ml
- sterylizowane tlenkiem etylenu

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 394

Dotyczy: pakiet nr 14 pozycja 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie drenów tlenowych o długości 760 cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 395

Dotyczy: pakiet nr 45 pozycja 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemników o poniższych parametrach:?

Jednorazowe wstępnie napełnione pojemniki nadające się do transportu i przechowywania patogennych lub potencjalnie zainfekowanych próbek biologicznych.

Zaprojektowany, aby zminimalizować ryzyko wdychania oparów podczas wylewania formaldehydu. Składniki: Formaldehyd (3,80 % ÷ 4,40 %), Alkohol metylowy < 0,1%, Dwuwodny wodorofosforan sodu, Fosforan jednopodstawowy monohydrat, Woda dejonizowana, Molowość buforu: 75 milimoli/litr pH 7 +/- 0,1

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 396

Dotyczy: pakiet nr 124 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opasek identyfikacyjnych dla noworodków i dzieci w rozróżnieniu na kolor niebieski oraz różowy ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 397

Dotyczy: pakiet nr 125 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek identyfikacyjnych dla dorosłych w kolorze białym?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 398

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 6

Czy Zamawiający wymaga by strzykawka o objętości 50 ml dodatkowo posiadała podwójną skalę pomiarową?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 399

Dotyczy: pakiet nr 5 pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga by strzykawka o objętości 50 ml dodatkowo posiadała podwójną skalę pomiarową?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 400

Dotyczy: pakiet nr 5 pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawka o objętości 50 ml dodatkowo posiadała podwójną skalę pomiarową.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje opisy zawarte w SWZ (...dobrze widoczną, podwójną skalę,...)

Pytanie nr 401

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 1

Czy Zamawiający opisując „Przedłużacz jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych , sterylne, czarny lub bursztynowy o niskiej objętości wypełnienia, rozmiar L 1,5.” oczekuje zatem by na opakowaniu jednostkowym była nadrukowana informacja o pojemności zalegającej?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach

Pytanie nr 402

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 2

Czy Zamawiający opisując „Przedłużacz jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych o niskiej objętości wypełnienia, rozmiar L 1,5.” oczekuje zatem by na opakowaniu jednostkowym była nadrukowana informacja o pojemności zalegającej?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje produktu o opisanych w SWZ parametrach

Pytanie nr 403

Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer, wykonany z latexu naturalnego (silikonowany), sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany podwójnie folia / folia-papier w odcinku dystalnym trzy otwory. W rozmiarach CH 14 do CH 36 długość 400 mm.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego cewnika.

Pytanie nr 404

Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehr, wykonane z latexu naturalnego (silikonowany), sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany podwójnie folia / folia – papier. W rozmiarach CH 10 do CH 26 długość ramion 16/38 cm.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 405

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów

wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź

Dostawa i sposób transportu towaru znajdują się w zakresie obowiązków Wykonawcy względem producenta . Powinien on dostarczać towar zgodnie z obowiązującymi przepisami. Zamawiający swoje wymagania w tym zakresie określił w par. 4 ust 11-13 wzoru umowy.

Pytanie nr 406

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź

Dostawa i sposób transportu towaru znajdują się w zakresie obowiązków Wykonawcy względem producenta . Powinien on dostarczać towar zgodnie z obowiązującymi przepisami Zamawiający swoje wymagania w tym zakresie określił par. 4 ust 11-13 wzoru umowy.

Pytanie nr 407

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź

Nie wymaga.

Pytanie nr 408

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź

Nie wyklucza . Wykonawca odpowiada za dostarczony towar, jego właściwy transport i przechowywanie.

Pytanie nr 409

Dotyczy: wzoru umowy §4 ust. 14

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów zawartych w §4 ust. 14 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wykreśli zapisu

Pytanie nr 410

Dotyczy: wzoru umowy §5 ust. 3

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na uzupełnienie braków ilościowych lub wymianę przedmiotu na nieposiadający wad do – 5 dni roboczych

Odpowiedź

Termin rozpatrzenia reklamacji pozostaje bez zmian – 3dni robocze.

Pytanie nr 411

Dotyczy: wzoru umowy §6, ust. 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6, ust. 1, w sposób następujący:

1.Strony postanawiają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kar umownych. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa zastrzeżoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona zmiany.

Pytanie nr 412

Dotyczy: wzoru umowy §6, ust. 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6, ust. 1, w sposób następujący:

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonej na czas części zamówienia za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych danego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10.00 zł za każdy dzień zwłoki,
- b) w wysokości 1% wartości brutto reklamowanego przedmiotu za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10.00 zł za każdy dzień zwłoki,
- c) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy w przypadku rozwiązania umowy bez wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy z przyczyn za które odpowiada Wykonawca,
- d) w wysokości różnicy pomiędzy ceną określoną w załączniku nr 2 (asortymentowo – cenowym) a ceną zakupu interwencyjnego w przypadku konieczności dokonania zakupu interwencyjnego na podstawie § 4 ust. 14 niniejszej umowy, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika asortymentowo-cenowego do niniejszej umowy

Odpowiedź

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 413

Dotyczy: wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie poniższych zapisów do treści istotnych warunków umowy:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź

Zamawiający nie wprowadzi proponowanych zapisów. W przypadku wpływu stanu epidemii na realizację umowy zamawiający będzie stosował art. 15r. i n Ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych

Pytanie nr 414

Dotyczy: wzoru umowy §6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w § 6 ustępu 4 o następującej treści:

4. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §6 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wprowadzi proponowanych zapisów. W przypadku wpływu stanu epidemii na realizację umowy zamawiający będzie stosował art. 15r. i n Ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych

Pytanie nr 415

Dotyczy: pakiet nr 115 pozycja 1

Informujemy, że czujniki do saturacji RD SET NEO oryginalnie pakowane są po 20 sztuk. Czy Zamawiający dopuści czujniki pakowane po 20 sztuk? Prosimy także o potwierdzenie czy w związku z powyższym Wykonawca powinien złożyć ofertę na 40 opakowań?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment i jego przeliczenie.

Pytanie nr 416

Dotyczy: pakiet nr 115 pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mankietów w rozmiarach 3-6, 4-8, 6-11, 7-14, 8-15.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 417

Dotyczy: pakiet nr 139 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści mankiety pakowane po 24 sztuki?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 418

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania czujnika do pomiaru SpO2 o długości kabla 0,9 m.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 419

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania kabla połączeniowego czujnika do pomiaru SpO2 o długości 2,4 m.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 420

Dotyczy: pakiet nr 164 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania odprowadzeni do EKG o długości 102 cm.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 421

Dotyczy: pakiet nr 186 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania czujnika do pomiaru SpO2 o długości kabla 3,0 m.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 422

Dotyczy: pakiet nr 61 i 107

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 423

Dotyczy: pakiet nr 61 i 107

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej o której mowa w §6 ust. 2 pkt. 1 i 2 z 5% na 1% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie nr 424

Dotyczy: pakiet nr 107

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 107 pozycji nr 3 i 4 do osobnego pakietu

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona wydzielenia z uwagi na fakt, że działanie takie uniemożliwia konstrukcja ogłoszenia o zamówieniu publikowanego w DUUE (**stosowną informację zawiera SWZ – rozdział III pkt 11 !**).

Pytanie nr 425

Dotyczy: pakiet nr 127

Czy Zamawiający wymaga aby jednodniowy zestaw do odciągania pokarmu był wyrobem medycznym oraz mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo, Ready-to-Use, do użycia przez 24 godziny lub 8 sesji, przeznaczony do stosowania z laktatorem szpitalnym o którym mowa w opisie przedmiotu zamówienia, termin ważności 5 lat od daty produkcji, obie daty nadrukowane na każdym pojedynczym opakowaniu, w skład zestawu wchodzi lejek, konektor, dren ze zintegrowaną membraną i nakładką, nakrętka kompatybilna ze wszystkimi butelkami o standardowym gwincie, zestaw wykonany z polipropylenu, nie zawiera Bisphenolu A ani ftalanów, zestaw kompatybilny z w/w laktatorem co jest udokumentowane przez producenta Medela?

Odpowiedź

Zamawiający wyraźnie opisał przedmiot zamówienia w SWZ. I takiego oczekuje.

Pytanie nr 426

Dotyczy: pakiet nr 98

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

Odpowiedź

Zamawiający nie modyfikuje w tym zakresie opisu przedmiotu zamówienia, informacja **nie musi** być potwierdzona w oryginalnej instrukcji.

Pytanie nr 427

Dotyczy: pakiet nr 98 pozycja 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 12,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznannej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza pojemność 12,5 ml

Pytanie nr 428

Dotyczy: pakiet nr 98 pozycja 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wążek pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny **niezależnie od ilości przebytych iniekcji** i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga, aby wążek pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji. Nie wymaga aby było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

Pytanie nr 429

Dotyczy: pakiet nr 98 pozycja 1

Prosimy o potwierdzenia, że Zamawiający wymaga, aby pojemność wężyka pompy wynosiła dokładnie 19,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka..

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza pojemność 19,5 ml.

Pytanie nr 430

Dotyczy: pakiet nr 98

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).

Odpowiedź

Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego - Ulrich CT Motion XD 8000.

Pytanie nr 431

Dotyczy: pakiet nr 98

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 432

Dotyczy: pakiet nr 98

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 433

Dotyczy: wzór umowy §4 ust. 9.

„Przyjmowanie dostaw przedmiotu zamówień Zamawiający zapewnia w każdy dzień roboczy w godzinach 7:00 do 13:00 po telefonicznym powiadomieniu o terminie dostawy upoważnionego pracownika”.

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów umowy przez dodanie zapisu „...po telefonicznym lub e-mailowym powiadomieniu o terminie dostawy ...”. Prośbą swą motywujemy tym, że informacja mailowa jest trwała i zawsze na piśmie. Przy telefonicznym powiadomieniu Wykonawca nie będzie mógł potwierdzić chęci skontaktowania się z Zamawiającym w celu poinformowania o dostawie.

Odpowiedź

Zamawiający umieści wskazaną zmianę w umowie.

Pytanie nr 434

Dotyczy: wzór umowy §5 ust. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 98 wyrobów medycznych oznakowanych za pomocą symboli oraz prostych zwrotów w języku angielskim. Symbole znajdujące się na etykiecie są opisane w instrukcji w języku polskim dołączonej do opakowania. Zgodnie z Art. 14. Ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. „wyroby medyczne przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone są za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów”.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 435

Dotyczy: wzór umowy §6 ust. 1.

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby łączna wysokość kar umownych nie przekroczyła 30%.

Odpowiedź

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 436

Dotyczy: wzór umowy §6 ust. 2, pkt 1) i 2)

W naszej opinii zaproponowana kara umowna 5% jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,1 – 0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 1%.

Odpowiedź

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 437

Dotyczy: wzór umowy §5 ust. 10

„Do każdej partii dostarczonych towarów powinna być dołączona specyfikacja dostawy”. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako specyfikacji dostawy faktury, która byłaby dostarczona wraz z towarem. Faktura zawiera nazwę handlową, nr partii, datę ważności, ilość, cenę jednostkową netto i brutto oraz wartość zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazane rozwiązanie.

Pytanie nr 438

Dotyczy: pakiet nr 91 pozycja 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 80 pozycja 1 poprzez opis: „Narzędzie kompatybilne z nożem harmonicznym Ethicon Endo – Surgery (Generation G11), jednorazowe, sterylne, o długości 36 cm, część „robocza” o długości 15 mm do laparoskopii. Do trokara Ø5. Na opakowaniu wyraźnie oznaczony rozmiar oraz data ważności.” rozumie i będzie wymagał „Narzędzie kompatybilne z nożem harmonicznym Ethicon Endo – Surgery (Generation G11), jednorazowe, sterylne, o długości 36 cm, część „robocza” o długości 15 mm do laparoskopii. Do trokara Ø5. Na opakowaniu wyraźnie oznaczony rozmiar oraz data ważności. Końcówka posiada dwa przyciski aktywujące max i min. Końcówka z wbudowaną adaptacyjną technologią tkankową umożliwiającą generatorowi identyfikowanie i monitorowanie instrumentu podczas jego użycia, co pozwala generatorowi modulować i zmniejszać moc wyjściową, a także generować zwrotne sygnały dźwiękowe dla użytkownika, stosownie do potrzeb. Możliwość cięcia i koagulacji, kształt uchwytu pistoletowy.”?

Odpowiedź

Zamawiający nie wie którego dokładnie pakietu dotyczy pytanie.

Pytanie nr 439

Dotyczy: 91 pozycja 2

Pakiet nr 91 poz. 2 Czy w Pakiecie nr 80 pozycja 2 nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający będzie wymagał „Narzędzie kompatybilne z nożem harmonicznym Ethicon Endo – Surgery (Generation G11), jednorazowe, sterylne, część „robocza” o długości 20 mm do laparotomii. Średnica ramienia 13mm, bransza zakrzywiona 38mm.”?

Odpowiedź

Zamawiający nie wie którego pakietu dotyczy pytanie

Pytanie nr 440

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania strzykawki dwuczęściowej 2ml z rozszerzeniem skali do 3ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,1ml w zakresie nominalnej skali. Centryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru (niebieski) i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje produktu o parametrach opisanych w SWZ (formularz a-c)

,

Pytanie nr 441

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki dwuczęściowej 5ml z rozszerzeniem skali do 6ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,2ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru (czerwony) i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje produktu o parametrach opisanych w SWZ (formularz a-c)

Pytanie nr 442

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 3

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki dwuczęściowej 10ml z rozszerzeniem skali do 12ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,5ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru (pomarańczowy) i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje produktu o parametrach opisanych w SWZ (formularz a-c)

Pytanie nr 443

Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja 4

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki dwuczęściowej 20ml z rozszerzeniem skali do 24ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 1ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru (zielony) i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje produktu o parametrach opisanych w SWZ (formularz a-c)

Pytanie nr 444

Dotyczy: pakiet nr 8 pozycja 5

Czy Zamawiający opisując wymóg "...z igłą prowadzącą..." miał na myśli igłę prowadzącą zapakowaną razem z igłą lędźwiową w jednym blistrze?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie nr 445

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 6-8

Czy zamawiający dopuści złożenie oferty na przyrządy o długości 180cm? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 446

Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja 41

W związku z wycofaniem przez producenta z rozmiaru CH24 zamawiający dopuści rozmiary od Ch12-22 o długości 42cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem wycofania rozmiaru CH24.

Pytanie nr 447

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 1, 2, 3, 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o poziomie AQL $\leq 1,0$ - niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 448

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic lateksowych diagnostycznych o powierzchni zewnętrznej gładkiej, posiadających lepszy niższy poziom AQL 1,0; zgodność z normą EN 455-1,2,3 potwierdzona deklaracją zgodności producenta. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 449

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie jako rękawice alternatywne – rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 5.5 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, powierzchnia wewnętrzna pokryta hydrofobowym polimerem, z bezzapachową i wodorozcieńczalną powłoką nawilżającą Hydrasoft. Na opakowaniu wyraźnie oznaczony rozmiar oraz data ważności.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 450

Dotyczy: pakiet nr 191 pozycja 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic nitylowych o grubości na palcach 0,11 +/-0,01 mm; zgodność z normą EN 455 potwierdzona deklaracją zgodności producenta. Rękawice odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1 i EN 374-4, EN ISO 374-1 – oznakowanie na opakowaniu z poziomami ochrony. odporne na działanie min. 12 cytostatyków w tym siarczaniu winkrystyny. Rozmiary XS-XL, pakowane 100 sztuk.

Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu informacji o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu - na opakowaniu i zaoferowanie rękawic odpornych na działanie gotowych preparatów dezynfekcyjnych o szerokim spectrum biobójczym: co najmniej jeden preparat na bazie alkoholu izopropylowego (izopropanol) na poziomie 6 i jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) na poziomie 1 potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 451

Dotyczy: pakiet nr 195

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych chlorowanych tylko wewnętrznie. odporne na przenikanie 15 cytostatyków, w tym 13 cytostatyków do 240 minut zgodnie z ASTM D6978, m.in. Vincristine Sulfate. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 452

Dotyczy: wzór umowy

Pytania do projektu umowy:

1)Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 7 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Strony dopuszczają możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku akcyzowego, z zastrzeżeniem, że wynagrodzenie netto pozostanie w wysokości określonej w ust. 1. W takiej sytuacji zmiana cen następuje w dniu wejścia w życie odpowiedniego rozporządzenia lub ustawy, nie wcześniej jednak niż w dniu podpisania przez Strony aneksu zmieniającego w zakresie wiążącej je stawki podatku akcyzowego. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia Zamawiającemu stosownego aneksu uwzględniającego zmianę stawki podatku akcyzowego. „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejsze zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej”

Odpowiedź:

Zamawiający zmieni treść § 3 ust. 7 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

„Strony dopuszczają możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku akcyzowego lub podatku od towarów i usług, z zastrzeżeniem, że wynagrodzenie netto pozostanie w wysokości określonej w ust. 1. W takiej sytuacji zmiana cen następuje w dniu wejścia w życie odpowiedniego rozporządzenia lub ustawy, i wymaga podpisania przez Strony aneksu zmieniającego w zakresie wiążącej je stawki podatku od towarów i usług lub podatku akcyzowego. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia Zamawiającemu stosownego aneksu uwzględniającego zmianę stawki podatku od towarów i usług lub podatku akcyzowego”.

Pytanie nr 453

Dotyczy: wzór umowy

2)Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie ust. 9 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1 ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska „stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla zamawiających, pozwala bowiem na ponoszenie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobciążonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenie ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne, a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy.” (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadzi proponowanych zapisów.

Pytanie nr 454

Dotyczy: wzór umowy

3)Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 15 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia

podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyżczyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadzi proponowanych zapisów.

Pytanie nr 455

Dotyczy: wzór umowy

4)Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 6 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Termin rozpatrzenia reklamacji pozostaje bez zmian – 3dni robocze.

Pytanie nr 456

Dotyczy: wzór umowy

5)Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 2 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

a.0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 1);

b.0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 2);

c.5% wartości niezrealizowanej części umowy w pkt 3).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź

Zamawiający nie dokona zmian zapisów.

KIEROWNIK DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
ROWNOCZEŚNIE PEŁNIĄCA OBOWIĄZKI
KIEROWNIKA ZBIÓR ORGANIZACYJNO-PRAWNEGO
Karolina Filipowska

Anna Krawczyk

Specjalista d/s Zamówień Publicznych
Dział Zamówień Publicznych